

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาสลบ Tiletamine และ Zolazepam ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

- เป็นยาสลบชนิดฉีด ใน 1 ขวด ประกอบด้วย  
Tiletamine ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม  
Zolazepam ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม  
และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile water for injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
- เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
- ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
- วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข


- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
- ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
- ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

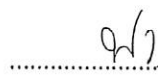
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วิน สิมมาตัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาากล่อมประสาท 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. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ


(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาอะโทรปีน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะโทรปีน ซัลเฟต ไม่น้อยกว่า 0.6 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.47 / 2568.(สคณ.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

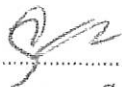
ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

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

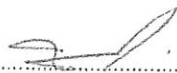


(นายณรงค์ เลี้ยงเจริญ)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์  
ประธานกรรมการ



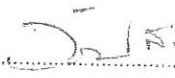
(นางสาวจุฬาทพร ศรีหนา)  
กรรมการ



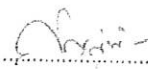
(นายคัชพันธ์ อุดมสินคำ)  
กรรมการ



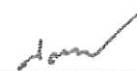
(นางสาวนพสร เกื้อตะโก)  
กรรมการ



(นายวีรชัย สุดดี)  
กรรมการ



(นางกัญญ์พิชญา ชีระพันธ์)  
กรรมการ



(นายกิติภัทท์ สัจจิต)  
กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาอะดรีนาลีน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะดรีนาลีน ไม่น้อยกว่า 1 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด. 47 / 2568.(ตคณ.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

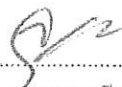
ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

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



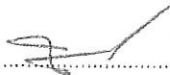
(นายณรงค์ เลี้ยงเจริญ)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์  
ประธานกรรมการ



(นางสาวจุฬาร ศรีหนา)

กรรมการ



(นายชัยพันธ์ อุดมสินคำ)

กรรมการ



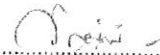
(นางสาวนพสร เกื้อตะโก)

กรรมการ



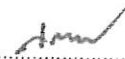
(นายวิรัช สุดดี)

กรรมการ



(นางกาญจน์พิชญา อีระพันธ์)

กรรมการ



(นายกิติรัท สุดดี)

กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยา Tolfenamic acid ชนิดฉีด

.....

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
Tolfenamic acid ไม่น้อยกว่าหรือเท่ากับ 40 มิลลิกรัม
2. ใน 1 ขวด มีขนาดบรรจุ 100 มิลลิลิตร
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นผสมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

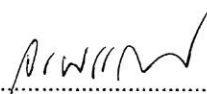
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วาทิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

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. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

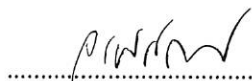
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

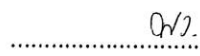
(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อัจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วาทิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยา Tranexamic acid ชนิดฉีด

.....

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 ampoule มีขนาดความจุ 5 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Tranexamic acid ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม
2. ใน 1 กล่อง มี 10 ampoule
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

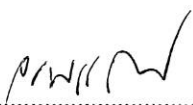
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อัจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วสิน สิมมาตัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาป้ายตา Chloramphenical 1% ขนาด 5 กรัม

.....

คุณลักษณะ

1. เป็นยาปฏิชีวนะสำหรับป้ายตา ประกอบด้วย

Chloramphenical มีความเข้มข้นไม่น้อยกว่า 1%

2. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
3. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นผสมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
4. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

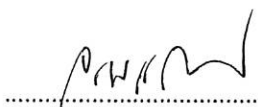
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศัลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์สิน สิมมาตัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ



รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยา Cephalexin ชนิดกิน

สนง.ปศข.4/68031

คุณลักษณะ

1. เป็นยาเกินชนิดเม็ด สำหรับสัตว์ ใน 1 เม็ด ประกอบด้วย  
Cephalexin monohydrate 250 มิลลิกรัม
2. ใน 1 กล่อง มีขนาดบรรจุ 500 เม็ด
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่มอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วิสิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาปฏิชีวนะเพนิซิลลินและไดไฮโดรเตรีปโตมัยซิน ชนิดออกฤทธิ์นาน

คุณลักษณะ

- เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ชนิดน้ำแขวนตะกอน ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย

เบนซาธีน เพนิซิลลิน จี	ไม่น้อยกว่า	10,000 หน่วยสากล (ยูนิต)
โพรเคน เพนิซิลลิน จี	ไม่น้อยกว่า	10,000 หน่วยสากล (ยูนิต)
ไดไฮโดรเตรีปโตมัยซิน	ไม่น้อยกว่า	200 มิลลิกรัม
- เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
- ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
- วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่มอบ

เงื่อนไข

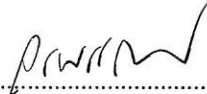
- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือนำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
- ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
- ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

..... กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วิสิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

น้ำยาฆ่าเชื้อโรค Chlorhexidine gluconate 1.5% ขนาด 1,000 มิลลิลิตร

.....

คุณลักษณะ

1. เป็นน้ำยาฆ่าเชื้อโรค ประกอบด้วย

Chlorhexidine gluconate ไม่น้อยกว่า 1.5 % W/V

Cetrimide ไม่น้อยกว่า 15 % W/V

2. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
3. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
4. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

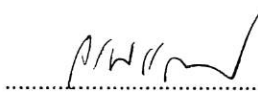
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

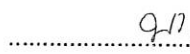
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อัจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์สิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาทิงเจอร์ไอโอดีน ขนาด 450 มิลลิลิตร

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำสำหรับใส่แผล ประกอบด้วย ทิงเจอร์ไอโอดีน มีความเข้มข้น ไม่น้อยกว่า 1%
2. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการหรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
3. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
4. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .... / ....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2568 (ปศข.4)
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

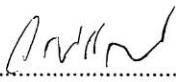
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับแนบด้วย (เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรมและได้รับยกเว้นโดยไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. ยาที่ส่งมอบจะต้องบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)


นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วาทิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
แอลกอฮอล์

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลวใช้เช็ดผิวหนัง ประกอบด้วย เอทิลแอลกอฮอล์ (Ethyl alcohol) ไม่น้อยกว่า ร้อยละ 70 (หรืออยู่ในปริมาณที่ยอมรับได้ตามมาตรฐานสากล)
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.47 / 2568 (สคบ.))
3. ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. วันหมดอายุของผลิตภัณฑ์ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

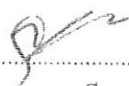
ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

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



(นายณรงค์ เลี้ยงเจริญ)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์  
ประธานกรรมการ



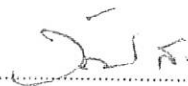
(นางสาวจุฬาร ศรีหนา)  
กรรมการ



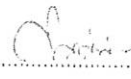
(นายคัชพันธ์ อุดมสินคำ)  
กรรมการ



(นางสาวนพสร เกื้อตะโก)  
กรรมการ



(นายวีรชัย สุตดี)  
กรรมการ



(นางกัญญาพิชญา ธีระพันธ์)  
กรรมการ



(นายกิติภัทท์ สุจิต)  
กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ไฮโดรเจนเพอร์ออกไซด์

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลวใช้ล้างแผล ประกอบด้วย ไฮโดรเจนเพอร์ออกไซด์ (Hydrogen Peroxide Sol.) ไม่น้อยกว่า 3 % (หรืออยู่ในปริมาณที่ยอมรับได้ตามมาตรฐานสากล)
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.47 / 2568.(สคน.))
3. ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. วันหมดอายุของผลิตภัณฑ์ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

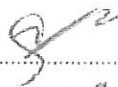
ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

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



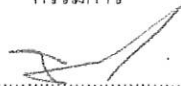
(นายณรงค์ เลี้ยงเจริญ)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์  
ประธานกรรมการ



(นางสาวจุฬาร ศรีหนา)

กรรมการ



(นายฉันทพันธ์ อุดมสินคำ)

กรรมการ



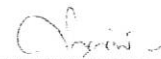
(นางสาวนพศร เกื้อตะโก)

กรรมการ



(นายวีรชัย สูดดี)

กรรมการ



(นางกัญญ์ทิชญา ธีระพันธ์)

กรรมการ



(นายกิติภัทร์ สูดดี)

กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

สารละลาย Normal saline solution ขนาด 500 มิลลิลิตร พร้อมชุดน้ำเกลือ

คุณลักษณะ

1. เป็นสารน้ำใช้ฉีดเข้าเส้นเลือดดำ ใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
 

Sodium chloride	ไม่น้อยกว่า 0.9 กรัม
Water for injection	เติมให้ครบ 100 มิลลิลิตร
2. มีสายและอุปกรณ์ในการนำสารน้ำเข้าเส้นเลือดดำ
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 11/2567 (ปศข.4)
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้


1. เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
2. หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อัจฉาภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์สิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ของยาชิป ขนาด 8 x 12 เซนติเมตร

คุณลักษณะ

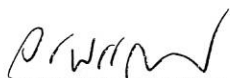
1. ของยาเป็นถุงพลาสติกสีขาว ไม่มีรอยขีดข่วน
2. มีการพิมพ์บนของยาให้มีรายละเอียดพอสมควร เช่น
  1. ชื่อ.....
  2. ชื่อยา.....
  3. รับประทานครั้งละ.....เม็ด
  4. วันละ.....ครั้ง
  5. ก่อนอาหาร/หลังอาหาร เข้า กลางวัน เย็น ก่อนนอน
3. ขนาดของกว้าง 8 เซนติเมตร ยาว 12 เซนติเมตร
4. ขนาดบรรจุ 80 ซอง/ห่อ
5. มีระยะห่างจากขอบบนถึงชิปเหมาะสม ปากของชิปทั้งสองข้างมีระดับเหลื่อมกัน สามารถเปิดซองโดยการดึงหรือเลื่อนได้ง่าย เมื่อปิดล็อกแล้วไม่แยกหรือปรังาย
6. ตะเข็บซองต้องแข็งแรงแน่นหนา ไม่มีกขาดง่าย ไม่มีรอยรั่วที่ทำให้อากาศ น้ำ หรือสารละลายซึมผ่านได้
7. ผู้เสนอราคาต้องนำตัวอย่างมาให้คณะกรรมการประกอบการพิจารณาในวันที่กำหนด
8. ส่งมอบตามสถานที่ที่สำนักงานปศุสัตว์เขต 4 กำหนด สินค้าต้องเป็นของใหม่ และเหมือนตัวอย่างที่นำมายื่น



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วิน สิมมาตัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ