

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาสลบ Tiletamine และ Zolazepam ชนิดฉีด (เข้มข้น)

คุณลักษณะ

1. เป็นยานี้ดสลบชนิดฉีด ใน 1 ขวด ประกอบด้วย
Tiletamine ไม่น้อยกว่า 237.5 มิลลิกรัม
Zolazepam ไม่น้อยกว่า 237.5 มิลลิกรัม
และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile Water for Injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
2. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ และไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
3. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 6 เดือน นับจากวันที่รับของ
4. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ /...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 58/2562 (ปศข.8))

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยา 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
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)



.....ประธานกรรมการ

(นายพิชัย วัฒนาวานิชกุล)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นายกำชัย กิจศิลป์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวกมลศรี บุตรทอง)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีด Xylazine Hydrochloride

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Xylazine Hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
2. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ และไม่มีลักษณะของ
ยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
3. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ
ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ
4. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ /...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะ
บรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 58/2562 (ปศข.8))

เงื่อนไข

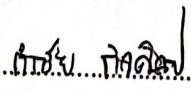
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ
ขายยา ตามพ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย.1 และ ทย.2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา
ส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)



.....ประธานกรรมการ

(นายพิชัย วัฒนาวานิชกุล)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.......... กรรมการ

(นายกำชัย กิจศิลป์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.......... กรรมการ

(นางสาวกมลศรี บุตรทอง)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะเพนิซิลลิน และไดไฮโดรสเตอริบโทมัยซิน ชนิดฉีดออกฤทธิ์นาน

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ชนิดแขวนตะกอน ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย

Procaine Benzylpenicillin	ไม่น้อยกว่า 120,000 หน่วยสากล (ยูนิต)
Benzathine Benzylpenicillin	ไม่น้อยกว่า 80,000 หน่วยสากล (ยูนิต)
Dihydrostreptomycin Sulfate	ไม่น้อยกว่า 200 มิลลิกรัม
2. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ และไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
3. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุนหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ
4. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ /...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 58/2562 (ปศข.8))

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยา ตามพ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และ ทย.2 ในกรณีที่เป็ยยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็ยยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบ จากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)



.....ประธานกรรมการ

(นายพิชัย วัฒนาวานิชกุล)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นายกำชัย กิจศิลป์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวกมลศรี บุตรทอง)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ