

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ถาวร สาย พ. ที่ 132/51 (พ.บ.)

หมายเลข คณ. 6505 - M - 62 - S - 0614

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Ampicillin and Sulbactam Injection

หน่วยนับ ขวด

1. คุณลักษณะเฉพาะ

- 1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้รักษาโรคติดเชื้อต่างๆที่ต่อต่อยาเพนนิซิลิน เช่น ติดเชื้อในทางเดินหายใจ ทางเดินปัสสาวะ ทางเดินอาหาร ทางนรีเวช ผิวหนัง และโรคติดเชื้อทางเพศสัมพันธ์
- 1.2 คุณลักษณะในทางเทคนิค

1.2.1 ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ คือ Ampicillin Sodium และ Sulbactam Sodium

1.2.2 ขนาดความแรงของยา จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

- 1.3 คุณลักษณะในการออกแบบ เป็นยาผงแห้งปราศจากเชื้อ ต้องละลายน้ำก่อนใช้ฉีดเข้าเส้นเลือดดำหรือเข้ากล้ามเนื้อ

2. การบรรจุและหีบห่อ

2.1 ยารับรู้ในภาชนะปิดสนิท

2.2 ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อสามัญทางยา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจน

2.3 แบบการบรรจุและขนาดบรรจุ จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

2.4 หีบห่อต้องมีความมั่นคงแข็งแรง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 หีบห่อ จะต้องเป็นชนิดและขนาดเดียวกัน เว้นแต่จะไม่เต็มหีบห่อ

3. ข้อกำหนดอื่นๆ

3.1 ยาที่เสนอต้องมีหลักฐานได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของกระทรวง

สาธารณสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผลิตตามเภสัชตำรับ ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)

3.2.1 กรณีผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข ในหมวดยาที่เสนอขาย

3.2.2 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากประเทศผู้ผลิต

3.2.3 กรณีนำยาจากต่างประเทศแล้วแบ่งบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP

ในข้อ 3.2.1 และ 3.2.2

สำเนาถูกต้อง

ร.อ.หญิง

(เพียงเดือน ชัยวงศ์)

เมธีชกร ธรรมวิไล
133 มทงสอ...

พ.อ.จ.

25 6.ค 2561

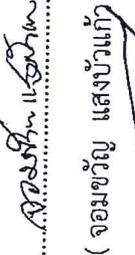
ชื่อสิ่งอุปกรณ Ampicillin and Sulbactam Injection

- 3.3 มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ของโรงงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการศึกษา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
- 3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ และใบแสดงแหล่งผลิตของสารเคมีที่เป็นตัวยาลำคัญของบริษัทผู้ผลิตยา และบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 3.5 ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 3.6 ของตัวอย่างที่นำมาประกอบการพิจารณาจะต้องเต็มภาชนะที่บรรจุ
- 3.7 อายุของยาในวันส่งมอบของ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดหาแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนดอายุของยาไว้ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งของ
- 3.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบแลกเปลี่ยนยาในกรณีที่เกิดหมดอายุ ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้งานยาวขึ้นเพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณลักษณะเฉพาะ และผลวิเคราะห์ยาในข้อ 3.3, 3.4

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะสิ่งอุปกรณ สาย พ. ของ พบ.


พ.อ.หญิง.....ผอ.กอง พบ./ประธานกรรมการ
(บุญซาร์ ทิพยวงษ์)


พ.อ.หญิง.....ผอ.กอง พบ./กรรมการ
(จอมขวัญ แสงบัวแก้ว)

พ.อ.....เภสัชกร รพ.ร.ร.6/กรรมการผู้แทนหน่วยใช้
(สราวุฒิ เกษมสายสุวรรณ)

25 ธ.ค 2561

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะสิ่งอุปกรณ สาย พ. ของ พบ.


พ.ล.ต.....ผทค.ทบ./ประธานกรรมการ
(สุพิชัย เจริญวารีกุล)

พ.อ.....ผอ.กอง พบ/กรรมการผู้ซื้อ

(ปกจิจ์ แสงสว่าง)

พ.อ.....นปก.ประจำ กบ.ทบ./กรรมการผู้ยื่นเดือน ชัยวงศ์

(ปราโมทย์ จันทร์พิง)

- 9 ธ.ค. 2562

เภสัชกร รพ.ร.ร.6

คุณลักษณะเฉพาะฉบับนี้จะมีผลใช้ได้ใช้ ตามอนุมัติ จก.พบ.ท้ายหนังสือ กจก.พบ. ที่ กท 0-416.13/...จ. 168.ค.๒๕๖๒
--