



ชื่อสิ่งอุปกรณ์  
เดสลอราทาดีน  
( Desloratadine )

3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ และใบแสดงแหล่งผลิตของสารเคมีที่เป็นตัวยาสำคัญของ  
บริษัทผู้ผลิตยา และบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ

3.5 ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย

3.6 ของตัวอย่างที่นำมาประกอบการพิจารณาจะต้องเต็มภาชนะที่บรรจุ

3.7 อายุของยาในวันส่งมอบของ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดหาแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนด  
เงื่อนไขอายุของยาไว้ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งของ

3.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบแลกเปลี่ยนยาในกรณีที่เกิดหมดอายุ ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้งานยาวขึ้น  
เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณลักษณะเฉพาะ และผลวิเคราะห์ยาในข้อ 3.3, 3.4

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พ.บ.

พ.อ.....ผอ.กอง พ.บ./ประธานกรรมการ

( ปุณฺชทร ทิพวงษ์ )

พ.อ.หญิง.....ผอ.กอง พ.บ./กรรมการ

( จอมขวัญ แสงบัวแก้ว )

พ.ท.หญิง.....เภสัชกร รพ.ร.ร.6/กรรมการผู้แทนหน่วยใช้

( นวสอนงค์ สิทธากา )

118 เมษายน 2562

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พ.บ.

พล.ต.....ผท.ท.บ./ประธานกรรมการ

( สุพิชัย เจริญวารีกุล )

พ.อ.....ผอ.กอง พ.บ./สุรภูมิการ  
เภสัชกร

( ปกิจจ์ แสงสว่าง )

พ.อ.....น.ปก.ประจำ กบ.ท.บ./กรรมการ(จิระภาณ จีระวงษ์)

( ปราโมทย์ จันทนิพ )

เภสัชกร รพ.ร.ร.6

๕ 1 พ.ค. 2562

คุณลักษณะเฉพาะฉบับนี้อาจใช้ได้  
ตามอนุมัติ จก.พ.บ.ท้ายหนังสือ กวก.พ.บ.  
ที่ กท 0446.13/594. ตง.13พ.ค.62