

หน้า 1 ไป 2 หน้า

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์การแพทย์ ที่ 346/45 (พบ.)

หมายเลข คร. 6505 - M - 62 - S - 1243

ชื่ออุปกรณ์ Tramadol Hydrochloride

หน่วยนับ

Tablet/Capsule

1. คุณลักษณะเฉพาะ

1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้รับประทานสำหรับรักษาอาการปวดปานกลางถึงรุนแรง ทั้งเฉียบพลัน

และเรื้อรัง

1.2 คุณลักษณะในทางเทคนิค ประกอบด้วยยา Tramadol Hydrochloride ขนาดความแรงจะกำลังดู

ไม่จำกัดหาแต่คงรักษา

1.3 คุณลักษณะในการออกแบบ เป็นยาบรรเทาการปวดปานกลางถึงรุนแรงทั้งเฉียบพลันและเรื้อรัง

ชนิดเม็ดหรือแคปซูล

2. การบรรจุและหีบห่อ

2.1 ยาระรูปในรูปแบบบีดสีฟ้า

2.2 ผลิตภัณฑ์ชนิดบรรจุภัณฑ์อย่างยา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ,

เคลือบผึ้ง แอลกอฮอล์และสารชีวภาพ

2.3 แบบการบรรจุและขนาดบรรจุภัณฑ์ตามมาตรฐาน GMP

2.4 หีบห่อห้องน้ำความชื้นคงเหลือเร็ว ถ้ามีจักษุรวมมากกว่า 1 หีบห่อ จะต้องเป็นปิดและทนได้ยานาน

เป็นเศษที่ไม่เต็มหีบห่อ

3. ข้อกำหนดอื่นๆ

3.1 ยาที่เหลือนอต้องมีหลักฐานได้รับการเขียนทะเบียนเพื่อจ้าหานี้ในประเทศไทย ของกระทรวง

สาธารณสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาพัฒนาและสัตว์ทดลอง ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ (GMP)

3.2.1 กรณีผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข

ในหน่วยที่เสนอขาย

3.2.2 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากราชอาณาจักรต่างๆ

3.2.3 กรณีนำเข้ารับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ GMP

ในข้อ 3.2.1 และ 3.2.2

3.3 หนังสือรับรองการตรวจสอบคุณภาพของยา (Certificate of Analysis) ทรงกับยาที่นำเข้า

นำมาประมวลผลพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ

3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจสอบคุณภาพของยา และใบเบิกต่องเหตุยอกต้องส่งตัวมาสำหรับขอ

บริษัทผู้ผลิตยา และบริษัทผู้ส่งออกยา

ร.อ.ท.ปฏิฯ

วีระภรณ์ จิราวด์

ภาสกร ราพร.๖

พ.อ.ช.

/3.5 ยานี้สอนอ...

30 เม.ย. 2562

หน้า 2 ใน 2 หน้า

346/45 (พบ.)

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Tramadol Hydrochloride

- 3.5 ยาที่เสื่อม ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย
- 3.6 ของทั่วอย่างที่นำมาประจําของการพัฒนาจะต้องเจตนาซึ่งเป็นรุจ
- 3.7 อยู่อย่างในวัสดุส่วนของ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดทำและคงทนให้มีประสิทธิภาพ หลังจากไม่ได้ทำขนาด
เงื่อนไขอย่างใดๆ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งออก
- 3.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบเบี้ยยนยาในกรณีที่เกิดเหตุผลอย่างใดๆ ให้เป็นยาที่ถูกอย่างไรจึงสามารถยกเว้นภาษี
- เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณสมบัติของยา และสมควรตรวจสอบตามที่ระบุไว้ในข้อ 3.3, 3.4

คณานครกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ช่อง พบ.

พ.อ. ผอ.กอง พบ./ประธานกรรมการ

(บุญพัก พิพิวงษ์)

พ.อ.พันธ์..... อธิบดี..... ผอ.กอง พบ./กรรมการ

(จอมมาร์ก แสงบัวทิพย์)

พ.ต.ท.พนิช..... ๙๗๖ ๐..... เกษ็ชกร รพ.รร.๖/กรรมการรักษาพันธุ์มนุษย์
(พรศุรา ตันตีศรีบาก)

๓๐ أغسط ๒๕๖๒

คณานครกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ช่อง พบ.

พ.อ.ต. ผอ.กอง พบ./ประธานกรรมการ

(สุพิชัย เจริญวารีกุล)

พ.อ. ผอ.กอง พบ./กรรมการ

(ปริญญา ลังษ์พันธ์)

พ.อ. นปก.ประจำสำนักงาน กบ.ทบ./ประธานกรรมการ

(ปราโมทย์ ลังษ์พันธ์)

๑๓ أغسط ๒๕๖๒

ร.อ.พญ. สำเนาถูกต้อง

(วีระกาญ์ จิรประสาท)

เภสัชกร รพ.รร.๖

คุณลักษณะของยาที่มีผลลัพธ์ทางเคมีทางชีวภาพ
ตามที่ระบุไว้ จก.พบพัฒนาเมืองต่อ กต.พบ.
ที่ กก ๐๔๖.๑๓/๖๑๕... กก.๑๗.๙.๖๒