

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์การแพทย์ สาย พ.ท 390/50 (พบ.)

หมายเหตุ คณ. 6505 - M - 62 - S - 0734

ชื่ออุปกรณ์ Solifenacin Tablet

หน่วยนับ

เม็ด

1. คุณลักษณะในการใช้งาน ใช้รักษาการล็อกปัสสาวะไม่อยู่หรือรื้อแมร์ต่าปัสสาวะบ่อย

1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้รักษาการล็อกปัสสาวะไม่อยู่หรือรื้อแมร์ต่าปัสสาวะบ่อย

1.2 คุณลักษณะในทางเทคนิค

1.2.1 ประกอบด้วยยาสำคัญ คือ Solifenacin Succinate

1.2.2 ขนาดความแรงของยา จะกำหนดในการจัดหาและคง

1.3 คุณลักษณะในการออกแบบ เป็นยาเม็ดเต็มรอบพิเศษใช้รับประทาน

2. การบรรจุและหีบห่อ

2.1 ยาบรรจุในภาชนะแบบปิดสนิท

2.2 ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อส่วนยูทูหายา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ, เลขที่ผู้ผลิต
และเลขที่เบียนนำรับยาไว้อย่างชัดเจน

2.3 แบบการบรรจุและขนาดบรรจุ จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

2.4 หีบห่อต้องมีความมั่นคงและแข็งแรง ถ้ามีจุดบกพร่อง หีบห่อจะเป็นชนิดแตกง่าย

เงินเดือนที่มีเพิ่มเติบโต

3. ข้อกำหนดอื่นๆ

3.1 ยาที่สอนอย่างมีหลักฐานได้รับการเข้ามาเป็นยาสำรอง เพื่อจัดหน่ายในประเทศไทย ขอกราบเรียน
สำรองสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผลิตตามมาตรฐานสำหรับ ที่กราบเรียนสำรองสุขรับรอง

3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)

3.2.1 กรณีผู้ผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข
ในสมควรฯเพื่อสนับสนุน

3.2.2 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากรัฐบาลผู้ผลิต

3.2.3 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศและถูกแบ่งบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ในชื่อ
ประกอบการพัฒนา และ/หรือนำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ

3.2.1 และ 3.2.2

3.3 มีหนังสือรับรองของการตรวจสอบมาตรฐานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ธรรมบยาที่นำมา
ประกอบการพัฒนา และ/หรือนำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ

สำเนาถูกต้อง

ร.อ.หญิง

(ภารกณ์ จิรประวงศ์)

เภสัชกร รพ.รพ.ต้องมีหนังสือ...

3 1 ม.ค. 2562 ห.ว.

ซือสิ่งอุปกรณ์ Solifenacin Tablet

3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจสอบเคราะห์และใบแสดงแพทย์ผู้เชี่ยวชาญของบริษัทผู้ผลิตยาและบริษัทผู้ผลิตตัวยาด้วย

3.5 ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้เผยแพร่จำหน่ายโดยเดียว

3.6 ของตัวอย่างที่นำมาประกบกับการพัฒนาจะต้องถูกมาตรฐานที่ปรับปรุง

3.7 อยู่ช่องด้านในวันเดียวกันไม่ต้องนำมายื่นอย่างกว่าที่กำหนดไว้ในการจดทะเบียนต่อไปนี้ หากไม่ได้กำหนดอยู่ช่องด้านนอก

3.8 ผู้ขายต้องเป็นย้ายผู้ผลิตตามแล้วไห้ไม่เกิน 1 ปี ไม่วันส่งของ

ผลประโยชน์ของผู้ขาย ต้องตอบตามคุณสมบัติของเหล่าพ่อค้าแม่ค้าที่ระบุในข้อ 3.3, 3.4

4. วิธีการตรวจสอบ

ตรวจสอบบตามคุณสมบัติของเหล่าพ่อค้าแม่ค้าที่ระบุในข้อ 3.3, 3.4

คณะกรรมการตรวจสอบคุณสมบัติของเหล่าพ่อค้าแม่ค้าที่ระบุในข้อ 3.3, 3.4

คณะกรรมการตรวจสอบคุณสมบัติของเหล่าพ่อค้าแม่ค้าที่ระบุในข้อ 3.3, 3.4

(บุญชัย พิพิรุษ)

พ.อ. พิพิรุษ ผอ. กอง พบ./ประมวลกฎหมายฯ

(จอมดาวุณ แสงบัวแก้ว)

พ.อ. พิพิรุษ ผอ. กก.ร.ก. รพ.ร.๖/กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ
(ก้าสดาล แก้วกานต์)

3 ๑ ม.ก. ๒๕๖๒

คณะกรรมการตรวจสอบคุณสมบัติของเหล่าพ่อค้าแม่ค้าที่ระบุในข้อ 3.3, 3.4

พ.อ. ผอ. กอง พบ./ประมวลกฎหมายฯ

(สุพิรุษ เจริญภารกุล)

พ.อ. ผอ. กก.ร.ก. รพ.ร.๖/กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ

(บก.จ. แสงสก่าง)

พ.อ. นปก. ประจำ กบ.ทบ./กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ

(ปราโมทย์ จันทร์พิช)

พ.อ. ผอ. กอง พบ./กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ

พ.อ. นปก. ประจำ กบ.ทบ./กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ

(ปรีดาเมศ จันทร์พิช)

1 ๓ กบ. ๔๖๒

เอกสาร รพ.ร.๖

ท่านลักษณ์ เลโพดับบเนื้อนุ่มตี้ให้ใช้ ตามอนุมัติ จก. พบ. ว่าข้อหนึ่งต้อง กว.๗๘. ที่ กก. ๐๔๖.๑๓/ ๙.๙.๒... ๑.๘.๗.๖.๖๒
