

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์มีการ สาย พ.ท 411/54 (พ.บ.)

หมายเลข คณ. 6505 - M - 62,- S - 0530,

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Eletriptan, Tablet,

หน่วยนับ เม็ด, ขาว, ก่อจัง

### 1. คุณลักษณะเฉพาะ

1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้รักษาโรคไมเกรนเสียบแพลน,

#### 1.2 คุณลักษณะทางเคมี

1.2.1 ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ ตือ Eletriptan Hydrobromide,

1.2.2 ชนิดความแรงอย่าง ใช้กำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

1.3 คุณลักษณะในการออกแบบ เป็นยาเม็ดคลื่อหัวพิเศษ ใช้รับประทาน

### 2. การบรรจุและห่อหุ้ว

2.1 ยาบรรจุในภาชนะปิดสนิท

2.2 ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อลามป์ทางยา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ, เลขที่ผลิต,  
เลขทะเบียนสำหรับยา ไว้อย่างชัดเจน

2.3 แบบการบรรจุและห่อขนาดบรรจุ จะกำหนดในการจัดหาตามต่อไปนี้

2.4 ห่อหุ้วต้องมีความมั่นคงแข็งแรง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 ห่อหุ้ว จะต้องเป็นชนิดเดียวกัน  
เริ่มต้นหุ้วที่ไม่ต้มเทปหุ้ว

### 3. ข้อกำหนดอ่อนๆ

3.1 ยาที่เสนอต้องมีหลักฐานได้รับการรับรองทะเบียนตำราฯเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของกระทรวงสาธารณสุข  
ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผู้ผลิตตามมาตราสัมปทาน ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)

3.2.1 กรณีผู้ผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข  
ในหมายเหตุและขอขยาย

3.2.2 กรณียานานี้เข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากรัฐบาล  
ผู้ผลิต

3.2.3 กรณีนำยาจากต่างประเทศและส่งไปประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP  
ใบขอ 3.2.1 และ 3.2.2

3.3 หนังสือรับรองการตรวจสอบคุณภาพของงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ของกับยาที่  
นำเข้าประกอบด้วยการพิจารณา แบบ/หรือที่นิยมส่วนมาก ได้รับการสร้างซึ่ง

สำเนาถูกต้อง

ร.อ.หญิง

(รีวิวัน พิจิราวงศ์)

เภสัชกร พ.ร.ร.ว 31 ม.ค. 2562

พ.อ.

/3.4 ต้องมีหนังสือ...

หน้า 2 ใน 2 หน้า

411/54 (พบ.)

## ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Eletriptan Tablet

- 3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจนิเวศน์ และใบแบบลงผู้ติดต่อของสารเคมีที่เป็นตัวยาสำคัญของบริษัทผู้ผลิตยา และบริษัทผู้ผลิตวัตถุติดต่อ
- 3.5 ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่ปรับรีชีฟเป็นผู้ผลิตหรือผู้เผยแพร่จำหน่ายโดยได้รับอนุมัติจากคณะกรรมการพัฒนาระบบยาที่กำหนดไว้ในพระราชบัญญัติมาตรฐานและยามาตรฐานที่ประจุ
- 3.6 ขอสงวนสิทธิ์ไม่อนุญาตให้จารกรรมจะต้องเต็มมาตรฐานที่ปรับรีชีฟ
- 3.7 อยู่ของยาในวันส่งมอบของ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในพระราชบัญญัติมาตรฐานและยามาตรฐานที่ปรับรีชีฟ ไม่ต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 6 เดือน ในวันส่งของ
- 3.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบเปลี่ยนยาในกรณีที่ใกล้หมดอายุ ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้งานยาวนาน เพื่อผลประโยชน์ของผู้ขาย

## 4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณลักษณะเฉพาะ และผู้ผลิตควรห้ามนำไปน้ำ ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้งานยาวนาน

คณบดีกรรมการธรรมจารุภักดิ์อนุเสนาคมและพัสดุสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.

พ.อ. พูนิช นิชานันทน์ ..... ผอ.กอง พบ./ประชานกรรรมการ พ.อ.

( บุญชพร ทิพยวงศ์ )

พ.อ. พูนิช นิชานันทน์ ..... ผอ.กอง พบ./กรรมการ พ.ต.ต.

( จอมบัว แสงบัวแกร้ว )

พ.อ. พูนิช นิชานันทน์ ..... เอกอัครราชทูตไทย ประจำประเทศไทย ประจำสถานทูตไทย ประจำประเทศไทย  
( ปัจจุบัน ใจภักดี )

3 ๑ ม.ค. ๒๕๖๒

คณบดีกรรมการธรรมจารุภักดิ์อนุเสนาคมและพัสดุสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.

พ.อ. พูนิช นิชานันทน์ ..... ผอ.กอง พบ./ประชานกรรรมการ พ.อ.

( สุพิชัย เจริญราษฎร์ )

พ.อ. พูนิช นิชานันทน์ ..... ผอ.กอง พบ./กรรมการทูตไทย ประจำประเทศไทย  
( ปักกี้ แสงสว่าง )

พ.อ. พูนิช นิชานันทน์ ..... ผอ.กอง พบ./กรรมการทูตไทย ประจำประเทศไทย

( ปราโมทย์ จันทร์นัน )

เภสัชกร รพ.ร.ว.

1 ๓ ก.พ. ๒๕๖๒

ดูแลด้านยาและพัสดุเบื้องต้นเพื่อป้องกันความเสียหาย  
ตามอนุบัติ ยกพากันหนึ่งเดือน กาว.พบ.  
ที่ ก.พ 0446.13/ ก.ก. ก.ก. 18.๑.๖๗