

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์การ ส่าย พ.ที่ 413/54 (พบ.)

หมายเลขอ. คฉบ. 6505 - M - 62 - S - 0531

ชื่ออุปกรณ์ Lopinavir/Ritonavir Tablet
หน่วยนับ เม็ด, ขวด, ก้อน

1. คุณลักษณะเฉพาะ

1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้รักษาผู้ป่วยติดเชื้อ Human Immunodeficiency Virus (HIV)

1.2 คุณลักษณะของยา

1.2.1 ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ คือ Lopinavir และ Ritonavir

1.2.2 ขนาดความแรงของยา จะกำหนดในการจัดหาและคงรักษา

1.3 คุณลักษณะในการออกฤทธิ์ เป็นยาเม็ดต้องบีบก่อน ใช้รับประทาน

2. การบรรจุและหีบห่อ

2.1 ยาบรรจุในภาชนะแบบปิดสนิท

2.2 คลอกบนภาชนะทุกห้องระบุ ชื่อสารเคมีทางยา, ขนาดความแรง, วันหมดอายุ, เลขที่ผู้ผลิต,
เลขที่เบียนสำหรับยา ไว้อย่างชัดเจน
2.3 แบบการบรรจุและขวดบรรจุ จะกำหนดโดยการจัดทำแยกต่างๆ
2.4 หีบห่อต้องมีความมั่นคงแข็งแกร่ง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 หีบห่อ จะต้องเป็นชนิดแต่ละหีบห่อเดียวทันที

3. ข้อกำหนดอื่นๆ

3.1 ยาที่เสนอต้องมีหลักฐานได้รับการเข้มงวดและเป็นยืนยันสำหรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของกระทรวงสาธารณสุข เนื่องจากยาที่ไม่ได้รับอนุญาตตามมาตราฐานยังคงมีความเสี่ยงต่อสุขภาพของคน

3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)

3.2.1 กรณีผิดติดในประเทศไทย โรงพยาบาลผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข
ใบอนุญาตประกอบอาชีวศึกษา

3.2.2 กรณียานานี้เข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากระบบที่
ผู้ผลิต

3.2.3 กรณีนำยาจากต่างประเทศแล้วไปบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP
ใบ 3.2.1 และ 3.2.2

3.3 มีหนังสือรับรองการตรวจสอบคุณภาพของงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ทรงกับยาที่
นำมาประมวลผลของบริษัทฯ/ห้องที่ดำเนินการเมื่อตั้งแต่แรกผลิตมาจนถึงวันที่หักห้ามใช้

สำหรับการหักห้ามใช้ ให้ดำเนินการหักห้ามใช้ทันที

ร.อ.หญิง

(ธีราภรณ์ จิรประวัติ)

เภสัชกร ร.พ.ส.ร. ผู้รับผิดชอบ...
ลงนาม

31 มี.ค. 2562

พ.อ.

ชื่อยาจุบักรณ์ Lopinavir/Ritonavir Tablet

- 3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ และใบแสดงแพทย์ของสารเคมีที่เป็นตัวยาสำคัญของ
บีไซด์ผู้ติดเชื้อยา และบีไซด์ผู้ติดตัวติดบีบ
- 3.5 ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่ปรับตัวเป็นผู้ติดเชื้อและยาน้ำหนักน้ำด้วยโดยตรง
- 3.6 ของตัวอย่างที่นำมาประกันจะต้องเต็มมาตรฐานที่ปรับรุ
- 3.7 อยู่อย่างในน้ำส่วนของบุหรี่ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดทำแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนด
เสื่อมความอย่างไร จะต้องเป็นยาที่ผิดตามแล้วไม่เกิน 6 เดือน ในเว้นส่วนของ
- 3.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบและสถาปัตยนยาในกรณีที่ยาถูกดัดแปลง ให้เป็นยาที่มีอยากริซูกานยาเข้มข้น
เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย
4. วิธีการตรวจวินิจฉัย ตรวจสอบตามคุณลักษณะเฉพาะ และผิดวิเคราะห์ยาในข้อ 3.3, 3.4

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะต้องอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.

พ.อ. พญ. ผอ.กอง พบ./ประธานกรรมการ

(บุญพร พิพ่ายวงศ์)

พ.อ. พญ. ผอ.กอง พบ./กรรมการ

(จอมทัณ แสงบัววงศ์)

พ.อ. พญ. ผอ.ชัชกร พรรร.ร.6/กรรมการผู้แทนหน่วยไปรษณีย์

(ปัชนา ใจภักดี)

31 ม.ค. 2562

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะต้องอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.

พ.อ. พ. ผอ.กอง พบ./ประธานกรรมการ

(สุพิชญ์ เจริญวารีกุล)

พ.อ. ผอ.กอง พบ./กรรมการ
ส้านถูกทอง

(ปกิต แสงสว่าง)

พ.อ. ผอ.กอง พบ./กรรมการ

(ปราโมทย์ จันทร์อุดม)

13 ก.พ. 2562

ดูแลเอกสารและพัฒนาคุณภาพบันทึกให้ดี
ตามอนุบัติ ท.พบ.ท่านหนึ่งสอง กว.พบ.
ที่ กท 0446.13/ ภ.ภ.ภ... ถง.. 18 ก.พ. 2562

มาศีษกร รพ.ร.ว.

นบก.ประจำสำนักงาน บริษัทฯ

ร.อ.หญิง

มาศีษกร รพ.ร.ว.