

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ถาวร สาย พ. ที่ 789/43 (พ.บ.)

หมายเลข คณ. 6505 - M - 63 - S - 2791

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Prednisolone Acetate, Sterile Ophthalmic Suspension

หน่วยนับ ขวด

### 1. คุณลักษณะเฉพาะ

- 1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้รักษาอาการอักเสบ ที่ไม่มีเชื้อ (ซึ่งใช้ยาพวกสเตอรอยด์ได้ผล) ที่เปลือกตาเยื่อぶสุกตา กระจกตา และส่วนนอกของลูกตา รวมทั้งอาการปวดแสบเนื่องจากรักษาเคมี
- 1.2 คุณลักษณะในทางเทคนิค
  - 1.2.1 ประกอบด้วยตัวยาคัญ คือ Prednisolone Acetate (Microfine Suspension)
  - 1.2.2 ขนาดความแรงของยา จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

1.3 คุณลักษณะในการออกแบบ เป็นยาปราศจากเชื้อที่ใช้บรรเทาอาการอักเสบกลุ่มคอร์ติโค สเตอรอยด์สังเคราะห์

### 2. การบรรจุและหีบห่อ

- 2.1 ยาบรรจุในภาชนะปิดสนิท
- 2.2 ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อสามัญทางยา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ, เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน
- 2.3 แบบการบรรจุและขนาดการบรรจุ จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง
- 2.4 หีบห่อต้องมีความมั่นคงแข็งแรง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 หีบห่อ จะต้องเป็นชนิดและขนาดเดียวกัน เว้นแต่หีบห่อหีบห่อ

### 3. ข้อกำหนดอื่น ๆ

- 3.1 ยาที่เสนอ ต้องมีหลักฐานได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของกระทรวงสาธารณสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผลิตตามเภสัชตำรับ ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง
- 3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)
  - 3.2.1 กรณีที่ผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข ในหมวดยาที่เสนอขาย
  - 3.2.2 กรณีนำยาเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากประเทศผู้ผลิต
  - 3.2.3 กรณีนำยาจากต่างประเทศแล้วแบ่งบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ในข้อ 3.2.1 และ 3.2.2

3.3 มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ของโรงงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการศึกษา และ/หรือนำส่งเมื่อได้รับ สำเนาถูกต้อง

ร.อ.หญิง  พ.อ.

ร.อ.หญิง  /3.4 ต้องมีหนังสือ...

(วิภาณี จิระวงศ์)  
- 3 ส.ค. 2568  
เภสัชกร รพ.ร.ร.บ

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Prednisolone Acetate, Sterile Ophthalmic Suspension

3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์และใบแสดงแหล่งผลิตของสารเคมีที่เป็นตัวยาสาคัญของ บริษัทผู้ผลิตยา และบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ

3.5 ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง

3.6 ของตัวอย่างที่นำมาประกอบการพิจารณาจะต้องเต็มภาชนะที่บรรจุ

3.7 อายุของยาในวันส่งมอบของต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดหาแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนดอายุ ของยาไว้ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งของ

3.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบแลกเปลี่ยนยาในกรณีใกล้หมดอายุ ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้ยาวนานขึ้นเพื่อ ผลประโยชน์ของผู้ป่วย

4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบคุณภาพคุณลักษณะเฉพาะ และใบวิเคราะห์ตามที่ระบุในข้อ 3.3, 3.4

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.



พ.อ.....ผอ.กอง พบ./ประธานกรรมการ

( ปุยยุทธ ทัพวงษ์ )

พ.อ.หญิง.....ผอ.กอง พบ./กรรมการ

( จอมขวัญ แสงบัวแก้ว )



พ.อ.หญิง.....ผอ.กอง รพ.ร.ร.6/กรรมการผู้แทนหน่วยใช้

( จริยา เกตุแก้ว )

- 3 ส.ค. 2563

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ ทบ.



พล.ต.....ผทต.ทบ./ประธานกรรมการ

( สุทัย เจริญวรรีกุล )

สำเนาถูกต้อง

พ.อ.....ผอ.กอง พบ./กรรมการ ร.อ.หญิง 5

( ปกิจ์ แสงสว่าง )

( ธิภาณี จิระวงศ์ )



พ.อ.....น.ปก.ประจำ กบ.ทบ./กรรมการผู้سخกร รพ.ร.ร.๖

( ปราโมทย์ จันทิมิพ )

13 ส.ค. 2563

คุณลักษณะเฉพาะฉบับนี้อนุมัติให้ใช้ ตามอนุมัติ จก.พบ.ท้ายหนังสือ กคก.พบ. ที่ กท 0446.13/..... ลง 2 ก.อ. 63.