

## Chloramphenicol eye drop ๑ % ๑๐ ml

### คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็น Sterile solution
๒. ประกอบด้วยตัวยา Chloramphenicol ๑ mg ในน้ำยา ๑ ml
๓. บรรจุในขวดปราศจากเชื้อ ขนาด ๕ ml ป้องกันแสง
๔. ฉลากระบุวันผลิต, เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ และมีข้อความระบุให้เก็บยาในตู้เย็นบนภาชนะบรรจุ และควรใช้ภายใน ๒๑ วันหลังจากเปิดใช้ครั้งแรก
๕. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปีนับจากวันส่งมอบ


### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |  |                                       |
|--|---------------------------------------|
| ๑. Identification test                           | ตรวจผ่าน                              |
| ๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ                              | ๙๐.๐ - ๑๓๐.๐% L.A. of Chloramphenicol |
| ๓. pH  | ๗.๐ - ๗.๕                             |
| ๔. Sterility test                                | ตรวจผ่าน                              |
| ๕. Related substances- ๒-Amino-๑-(๔ nitrophenyl) | ตรวจผ่าน                              |
- propane-๑,๓-diol
- |                        |          |
|------------------------|----------|
| ๖. Volume in container | ตรวจผ่าน |
|------------------------|----------|

### เงื่อนไข

๑. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๒ ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย) (ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๔ ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)


ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นายสมพงศ์ ปานสุต)

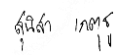
ลงชื่อ  กรรมการ  
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นายวรศักดิ์ วัตถู)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา โรงพยาบาลป่าพะยอม

๒. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข(GMP)ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
๓. มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ยาที่นำมาเป็นตัวอย่างในการเสนอขายจากผู้ผลิตหรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง
๔. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นายสมพงศ์ ปานสุด)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นายบวรศักดิ์ วัตถู)