

Dextrose ๕% and Sodium Chloride ๐.๔๕% Injection(D-๕-S/๒) ๑๐๐๐ ml.

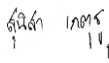
คุณสมบัติทั่วไป

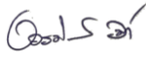
๑. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อสำหรับฉีดเข้าเส้น ใส ไม่มีสี
๒. ประกอบด้วยตัวยา ๕% Dextrose และ ๐.๔๕% Sodium Chloride ในน้ำสำหรับเตรียมยาฉีด
๓. บรรจุในภาชนะพลาสติกขนาด ๑๐๐๐ ml
๔. ภาชนะที่ใช้บรรจุต้องมีใบรับรองคุณภาพมาตรฐานของภาชนะบรรจุตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (มอก.) หรือมาตรฐานตามตำราฯ หรือดีกว่าจากหน่วยงานตรวจวิเคราะห์ของราชการ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์, สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม(สมอ), กรมวิทยาศาสตร์บริการและอื่นๆ
๕. จุกยางที่ใช้ต้องเป็นจุกยางสังเคราะห์ และมีใบรับรองคุณภาพมาตรฐานตามตำราฯจากผู้ผลิตหรือหน่วยงานตรวจวิเคราะห์ของทางราชการ
๖. ผลิตกระบวนผลิต, เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
๗. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี ๖ เดือน นับจากวันส่งมอบ

คุณสมบัติทางเทคนิค

- | | |
|--|--|
| ๑. Identification test | ตรวจผ่าน |
| ๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ | ๕๕.๐ - ๑๐๕.๐% L.A. of Dextrose Monohydrate |
| - Dextrose Monohydrate | ๕๕.๐ - ๑๐๕.๐% L.A. of Sodium chloride |
| - Sodium Chloride | |
| ๓. pH | ๓.๕ - ๖.๕ (not more than ๕.๐% of Dextrose) |
| ๔. ทดสอบหาปริมาณ ๕-hydroxymethyl furfural and related substances | absorbance ไม่เกิน ๐.๒๕ |
| ๕. Sterility test | ตรวจผ่าน |

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ
(นายสมพงศ์ ปานสุต)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นายบรรศักดิ์ วัตฤ)

