


คุณลักษณะเฉพาะของยาขององค์การเภสัชกรรม

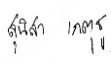
Nevirapine ๒๐๐ mg tablet

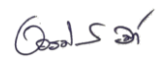
๑. ชื่อยา Nevirapine ๒๐๐ mg tablet
๒. คุณสมบัติทั่วไป
- ๒.๑ รูปแบบ เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
- ๒.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Nevirapine ๒๐๐ mg
- ๒.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- ๒.๔ ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิตไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

๑. Appearance ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๒. Identification ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๓. Assay ๙๐.๐ - ๑๑๐.๐ % of the labeled amount of Nevirapine ( $C_{12}H_{10}N_2O$ )
๔. Uniformity of dosage units ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๕. Dissolution Not less than ๗๕% (Q) of the labeled amount of Nevirapine ( $C_{12}H_{10}N_2O$ ) is dissolved in ๖๐ minutes

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นายสมพงษ์ ปานสุต)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นางสุนิสา เกตุขุ)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นายบวรศักดิ์ วัตถุ)