

Sodium chloride ๐.๙% ๑๐๐ ml.

### คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นสารละลายน้ำจากเชื้อ ใส ไม่มีสี
๒. ประกอบด้วยตัวยา Sodium Chloride ๐.๙ g/ml ในน้ำสำหรับเตรียมยาฉีด โดยปราศจากการต้านจุลชีพ ได้ ๔ปริมาตร ๑๐๐ ml
๓. บรรจุในถุงหรือขวด
๔. ภาชนะที่ใช้บรรจุต้องมีบริบูรณ์คุณภาพมาตรฐานของภาชนะบรรจุตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (มอก.) หรือมาตรฐานตามตำราฯ หรือดีกว่า งานนี้อย่างงานตรวจวิเคราะห์ของราชการ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์, สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม(สมอ), กรมวิทยาศาสตร์บริการ และ อื่นๆ
๕. จุกยางที่ใช้ต้องเป็นจุกยางสังเคราะห์และมีบริบูรณ์คุณภาพมาตรฐานตามตำราฯ จากผู้ผลิตหรือหน่วยงาน ตรวจวิเคราะห์ของทางราชการ
๖. ฉลากระบุวันผลิต, เดือน ปีที่หมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตัวรับยา และความเข้มข้นของสารละลายน้ำหน่วยของ mOsmol/L ไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
๗. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า...๑ปี ๖ เดือน นับจากวันส่งมอบ

### คุณสมบัติทางเทคนิค

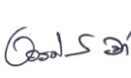
๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐-๑๐๕.๐% L.A. of Sodium Chloride
๓. pH	๔.๕-๗.๐
๔. Sterility test	ตรวจผ่าน
๕. Pyrogen test	ตรวจผ่าน
๖. Bacterial endotoxin	ไม่เกิน ๐.๕ USP Endotoxin Unit/ml of Sodium Chloride
๗. Particulate matter	ตรวจผ่าน - ขนาด $>m$ ไม่เกิน ๒๕ อนุภาค/ $mL\mu$ = ๑๐
๘. Iron content	ไม่เกิน ๒ ppm

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

( นายสมพงษ์ ปานสุด )

ลงชื่อ  กรรมการ

( นางสุนิสา เกตุชู )

ลงชื่อ  กรรมการ

( นายบัวศักดิ์ วัฒนา )

๙. Heavy metal ไม่เกิน ๐.๐๐๑% ของ Sodium Chloride

๑๐. คุณสมบัติทางเทคนิคข้อ ๕ และข้อ ๖ อาจเลือกข้อใดข้อหนึ่ง หรือทั้ง ๒ ข้อก็ได้

### เงื่อนไข

๑. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ

(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๒ ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)

(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๔ ในกรณีที่เป็นยานานำเข้าจากต่างประเทศ)

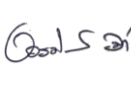
๒. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข(GMP)ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทย

๓. มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่นำมาเป็นตัวอย่างในการเสนอขายจากผู้ผลิตหรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

๔. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นายสมพงศ์ ปานสุด)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นายบรรหารศักดิ์ วัฒนา)