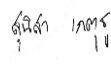


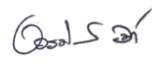
รายละเอียดคุณลักษณะของยาขององค์การเภสัชกรรม

Zidovudine ๓๐๐ mg + Lamivudine ๑๕๐ mg tablet

๑. ชื่อยา Zidovudine ๓๐๐ mg + Lamivudine ๑๕๐ mg tablet
๒. คุณสมบัติทั่วไป
- ๒.๑ รูปแบบ เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
- ๒.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Zidovudine ๓๐๐ mg, Lamivudine ๑๕๐ 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 labeled amount of Lamivudine ($C_{11}H_{13}N_3O_4S$) and Zidovudine ($C_{10}H_{13}N_2O_4$)
๔. Uniformity of dosage units ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๕. Dissolution test (Test ๒) Not less than ๘๐% (Q) of the labeled amount of Lamivudine ($C_{11}H_{13}N_3O_4S$) and Zidovudine ($C_{10}H_{13}N_2O_4$) is dissolved in ๓๐ minutes

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ
(นายสมพงศ์ ปานสุต)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นายบรรศักดิ์ วัตถุ)