


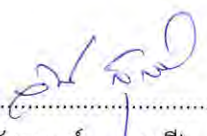
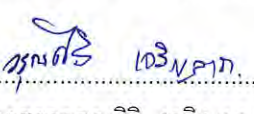

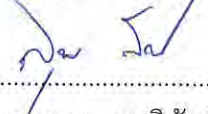
รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อกลูตาราลดีไฮด์ ไม่น้อยกว่า 10 % และสารในกลุ่มแอมโมเนียมคลอไรด์

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลว มีปริมาณสารสำคัญ ดังนี้
Glutaraldehyde ไม่น้อยกว่า 10.0 % W/V
Alkyl Benzyl Dimethyl Ammonium Chloride ไม่น้อยกว่า 7.0 % W/V
Didecyl Dimethyl Ammonium Chloride ไม่น้อยกว่า 1.5 % W/V
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบถูกต้องตามทะเบียน โดย
3.1 ฉลากระบุข้อบ่งใช้ในโรงเรือนเลี้ยงสัตว์ หรือ ฟาร์มเลี้ยงสัตว์ โดยมีหลักฐานหรือลายเซ็นรับรองข้อบ่งใช้ดังกล่าว จาก หน่วยงานที่รับขึ้นทะเบียน หรือ ผู้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียน
3.2 กรณีไม่มีหลักฐานตามข้อ 3.1 ต้องแนบเอกสารผลการทดสอบแสดงประสิทธิภาพในการทำลาย / ฆ่าเชื้อไวรัสในการปศุสัตว์ อย่างน้อย 1 ชนิด ของผลิตภัณฑ์สูตรนั้น โดยต้องระบุอัตราส่วนความเข้มข้น และแหล่งที่ทำการทดสอบที่สามารถติดต่อได้
4. เป็นวัตถุอันตรายที่ไม่มีลักษณะของวัตถุอันตรายเสื่อมคุณภาพ ตามมาตรา 49 ของ พ.ร.บ.วัตถุอันตราย พ.ศ. 2535
5. อายุของผลิตภัณฑ์ต้องผลิตมาไม่เกิน 6 เดือน นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาเอกสารรายละเอียดของวัตถุอันตรายอันเป็นส่วนประกอบในวัตถุอันตราย พร้อมสำเนาทะเบียนวัตถุอันตรายจากหน่วยงานราชการ และฉลาก
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบหลักฐานตามคุณลักษณะเฉพาะข้อ 3 และกรณีใช้หลักฐานตามข้อ 3.2 ให้ระบุขนาดการใช้ของผลิตภัณฑ์ตามผลการศึกษาในข้อ 3.2 เพิ่มเติมไว้ที่ภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัดในวันส่งมอบสินค้าด้วย
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของผลิตภัณฑ์นั้นๆ
4. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบ และประสิทธิภาพในการทำลาย/ฆ่าเชื้อไวรัสของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

 กรรมการ (นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)	 ประธานกรรมการ (นายวิชิต พงษ์สุดี)
 กรรมการ (นางสาววรุณศิริ เจริญธาม)	 กรรมการ (นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)
	 กรรมการและเลขานุการ (นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
น้ำยาฆ่าเชื้อ ผสมสารสกัดจากธรรมชาติ (NATURAL DISINFECTANT)

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลว มีปริมาณสารสำคัญ ดังนี้
กรดไขมันจากมะพร้าว (COCONUT FATTY ACID) ไม่น้อยกว่า 3.8 % W/V
ไฮโดรเจนเปอร์ออกไซด์ (HYDROGEN PEROXIDE) ไม่น้อยกว่า 3.0 % W/V
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2558.)
3. เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบถูกต้องตามทะเบียน โดย
3.1 ฉลากระบุข้อบ่งใช้ในโรงเรือนเลี้ยงสัตว์ หรือ ฟาร์มเลี้ยงสัตว์ โดยมีหลักฐานหรือลายเซ็นรับรองข้อบ่งใช้ดังกล่าว จาก หน่วยงานที่รับขึ้นทะเบียน หรือ ผู้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียน
3.2 กรณีไม่มีหลักฐานตามข้อ 3.1 ต้องแนบเอกสารผลการทดสอบแสดงประสิทธิภาพในการทำลาย / ฆ่าเชื้อไวรัสในการปศุสัตว์ อย่างน้อย 1 ชนิด ของผลิตภัณฑ์สูตรนั้น โดยต้องระบุอัตราส่วนความเข้มข้น และแหล่งที่ทำการทดสอบที่สามารถติดต่อได้
4. เป็นวัตถุอันตรายที่ไม่มีลักษณะของวัตถุอันตรายเสื่อมคุณภาพ ตามมาตรา 49 ของ พ.ร.บ.วัตถุอันตราย พ.ศ. 2535
5. อายุของผลิตภัณฑ์ต้องผลิตมาไม่เกิน 6 เดือน นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

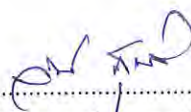
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาเอกสารรายละเอียดของวัตถุอันตราย อันเป็นส่วนประกอบในวัตถุอันตราย พร้อมสำเนาทะเบียนวัตถุอันตรายจากหน่วยงานราชการ และฉลาก
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบหลักฐานตามคุณลักษณะเฉพาะข้อ 3 และกรณีใช้หลักฐานตามข้อ 3.2 ให้ระบุขนาดการใช้ของผลิตภัณฑ์ตามผลการศึกษาในข้อ 3.2 เพิ่มเติมไว้ที่ภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัดในวันส่งมอบสินค้าด้วย
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของผลิตภัณฑ์นั้นๆ
4. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบและประสิทธิภาพในการทำลาย/ฆ่าเชื้อไวรัสของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย





กรรมการ
(นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)



กรรมการ
(นางสาววรุณศิริ เจริญลาภ)


ประธานกรรมการ
(นายวีรพงษ์ / สุดดี)


กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)


กรรมการและเลขานุการ
(นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะเพนิซิลลินและไดไฮโดรสเตรปโตมัยซิน ชนิดฉีดออกฤทธิ์นาน


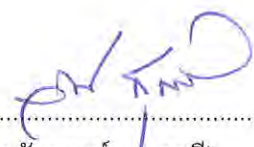
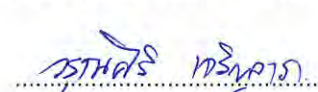

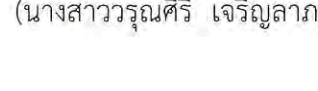
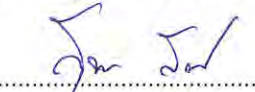
คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ชนิดแขวนตะกอนใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย

เบนซาธิน เพนิซิลลิน จี	ไม่น้อยกว่า	100,000	หน่วยสากล (ยูนิต)
โพรเคน เพนิซิลลิน จี	ไม่น้อยกว่า	100,000	หน่วยสากล (ยูนิต)
ไดไฮโดรสเตรปโตมัยซิน	ไม่น้อยกว่า	200	มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่วางวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

 กรรมการ (นายวีรพงษ์ ฌนพงศ์ธรรม)	 ประธานกรรมการ (นายวีรพงษ์ สุดดี)
 กรรมการ (นางสาววรรณศิริ เจริญลาก)	 กรรมการ (นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)
 กรรมการ (นางสาววรรณศิริ เจริญลาก)	 กรรมการและเลขานุการ (นายสุชุม สนธิพันธ์)


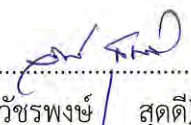
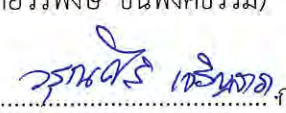
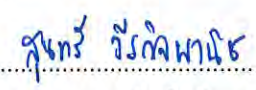

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะพ่นแผล

คุณลักษณะ

1. เป็นยาพ่นแผลสำหรับสัตว์ ใน 211 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Chlortetracycline hydrochloride ไม่น้อยกว่า 3 กรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยา จากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่
ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม
พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)

 กรรมการ (นายวีรพงษ์ ชนพงศ์ธรรม)	 ประธานกรรมการ (นายวีรพงษ์ สุดดี)
 กรรมการ (นางสาววรุณศิริ เจริญธาม)	 กรรมการ (นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)
	 กรรมการและเลขานุการ (นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะ Cephalosporin ชนิดฉีด

.....

คุณลักษณะ

1. เป็นยาแขวนตะกอน ใช้ฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย

Ceftiofur	ไม่น้อยกว่า	50.0	มิลลิกรัม
Phospholipon	ไม่น้อยกว่า	0.50	มิลลิกรัม
Sorbitan monooleate	ไม่น้อยกว่า	1.50	มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนตามคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่วันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เภสัชภัณฑ์ผลิตในประเทศ) (ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

..... ประธานกรรมการ
(นายวัชรพงษ์ สุดดี)

..... กรรมการ
(นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)

..... กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)

..... กรรมการ
(นางสาววรรณศิริ เจริญลาภ)

..... กรรมการและเลขานุการ
(นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาซัลฟาไดเมทท็อกซินและไตรเมโทพริม ชนิดผงละลายน้ำ

คุณลักษณะ

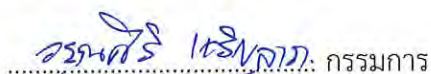
1. เป็นยาผงสำหรับผสมอาหารหรือละลายน้ำให้สัตว์กิน ใน 100 กรัม ประกอบด้วย
ซัลฟาไดเมทท็อกซินโซเดียม ไม่น้อยกว่า 2.8 กรัม
ไตรเมโทพริม ไม่น้อยกว่า 600 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมา
ไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

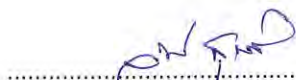
เงื่อนไข


1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม
พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศ)
(ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่ง
มอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์
ส่วนประกอบ ของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย




(นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)


กรรมการ
(นางสาววรรณศิริ เจริญลาภ)


ประธานกรรมการ
(นายวีรพงษ์ สุดดี)


กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)


กรรมการและเลขานุการ
(นายสุขุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาถ่ายพยาธิชนิดผง Tetramisole

คุณลักษณะ

1. เป็นยากินชนิดผงใช้ละลายน้ำสำหรับสัตว์ ใน 1 กรัม ประกอบด้วย
Tetramisole hydrochloride ไม่น้อยกว่า 200 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมา
ไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม
พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ)
(ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่ง
มอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์
ส่วนประกอบ ของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

..... ประธานกรรมการ
(นายวัชรพงษ์ / สดดี)

..... กรรมการ
(นายวัชรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)

..... กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)

..... กรรมการ
(นางสาววรุณศิริ เจริญลาภ)

..... กรรมการและเลขานุการ
(นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาถ่ายพยาธิชนิดน้ำ Albendazole ความเข้มข้นไม่น้อยกว่า 25%

คุณลักษณะ

1. เป็นยากินชนิดน้ำสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Albendazole ไม่น้อยกว่า 25 %
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมา
ไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม
พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศ)
(ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่ง
มอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์
ส่วนประกอบ ของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

..... ประธานกรรมการ
(นายวัชรพงษ์ สุตดี)

..... กรรมการ
(นายวัชรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)

..... กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วิรกิจพานิช)

..... กรรมการ
(นางสาววรรณศิริ เจริญลาภ)

..... กรรมการและเลขานุการ
(นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาคลอเฟนิรามีน มาลีเอท ชนิดฉีด

คุณลักษณะเฉพาะ


1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
คลอเฟนิรามีน มาลีเอท ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิกรัม
2. ข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิต
มาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ


เงื่อนไข


1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา
ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ)
(ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่ง
มอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบ
ของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

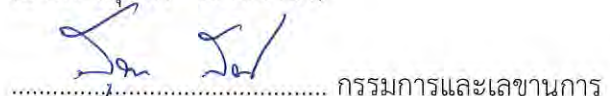


(นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)


กรรมการ
(นางสาววรณศิริ เจริญลาภ)


ประธานกรรมการ
(นายวิชิต พงษ์ สุตดี)


กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)


กรรมการและเลขานุการ
(นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาลดไข้แก้ปวดฟลูนิซิน ชนิดฉีด

.....

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ในตัวยา 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย ฟลูนิซิน ไม่น้อยกว่า 50 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ) (ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

..... กรรมการ
(นายวีรพงษ์ อดพงศ์ธรรม)

..... ประธานกรรมการ
(นายวีรพงษ์ สุดดี)

..... กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)

..... กรรมการ
(นางสาววรรณศิริ เจริญลาภ)

..... กรรมการและเลขานุการ
(นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาบำรุงร่างกายและกระตุ้นเมตาโบลิซึม ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

- เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย

Calcium phosphorylcholine chloride	ไม่น้อยกว่า	4.75 กรัม
Casein – peptides	ไม่น้อยกว่า	4.75 กรัม
Vitamin B ₁₂	ไม่น้อยกว่า	4.75 มิลลิกรัม
- ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
- เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
- ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับจากวันที่รับของ

เงื่อนไข

- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
- ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
- ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
- กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

..... ประธานกรรมการ
(นายวีรพงษ์ สุดดี)

..... กรรมการ
(นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)

..... กรรมการ
(นางสาวอรุณศิริ เจริญลาภ)

..... กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)

..... กรรมการและเลขานุการ
(นายสุขุม สนิธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
วิตามินรวม และกรดอะมิโน ชนิดน้ำ

คุณลักษณะ

1. เป็นวิตามินรวมและกรดอะมิโนชนิดน้ำ สำหรับสัตว์ใน 1 ลิตร ประกอบด้วย

Vitamin A	ไม่น้อยกว่า	9,500,000	หน่วยสากล
Vitamin D ₃	ไม่น้อยกว่า	1,900,000	หน่วยสากล
Vitamin K ₃	ไม่น้อยกว่า	475	มิลลิกรัม
Nicotinamide	ไม่น้อยกว่า	15	กรัม
D-panthenol	ไม่น้อยกว่า	7	กรัม
กลุ่ม Vitamin B (B ₁ B ₂ B ₆ B ₁₂ และ B ₁₅)	ไม่น้อยกว่า	5	กรัม
Biotin	ไม่น้อยกว่า	0.95	มิลลิกรัม
Inositol	ไม่น้อยกว่า	2	กรัม
Arginine	ไม่น้อยกว่า	6	กรัม
Histidine	ไม่น้อยกว่า	4.5	กรัม
Isoleucine	ไม่น้อยกว่า	6	กรัม
Leucine	ไม่น้อยกว่า	12.5	กรัม
Lysine	ไม่น้อยกว่า	9.5	กรัม
Methionine	ไม่น้อยกว่า	2	กรัม
Phenylalanine	ไม่น้อยกว่า	5.5	กรัม
Threonine	ไม่น้อยกว่า	5	กรัม
Tryptophan	ไม่น้อยกว่า	2	กรัม
Valine	ไม่น้อยกว่า	6	กรัม

กรดอะมิโนชนิดอื่นๆ อีก ไม่น้อยกว่า 8 ชนิด รวมกันไม่น้อยกว่า 70 กรัม

- ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
- เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ
- ต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ไม่มีลักษณะเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- วันหมดอายุของผลิตภัณฑ์ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ


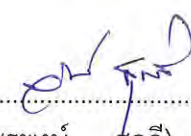

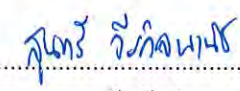


เงื่อนไข

- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้เป็น ผู้ผลิต หรือ ผู้นำเข้า หรือ ผู้ขาย ผลิตภัณฑ์ ตามกฎหมายที่เกี่ยวข้องในการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ดังกล่าว
- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนที่เสนอ

/ 3. ในวันส่งมอบ...



3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของผลิตภัณฑ์นั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของผลิตภัณฑ์รุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ ส่วนประกอบ ของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

	
..... กรรมการ ประธานกรรมการ
(นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)	(นายวีรพงษ์ สุธิต)
	
..... กรรมการ กรรมการ
(นางสาววรุณศิริ เจริญลาภ)	(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)
	
..... กรรมการ กรรมการและเลขานุการ
(นางสาววรุณศิริ เจริญลาภ)	(นายสุชุม สนธิพันธ์)


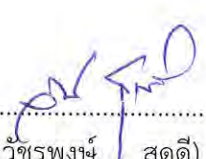

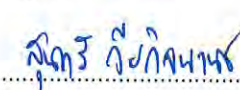

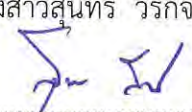
รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยากล่อมประสาท Acepromazine maleate ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำชนิดฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Acepromazine maleate ไม่น้อยกว่า 19 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็ยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสารทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)

 กรรมการ (นายวีรพงษ์ อนุพงศ์ธรรม)	 ประธานกรรมการ (นายวีรพงษ์ สุดดี)
 กรรมการ (นางสาวรุ่งนตรี เจริญลาภ)	 กรรมการ (นางสาวสุนทรี วิโรจพานิช)
 กรรมการ (นางสาวรุ่งนตรี เจริญลาภ)	 กรรมการและเลขานุการ (นายสุชุม สนธิพันธ์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาทาภิบนิดชี้ฝั่ง

คุณลักษณะ

- เป็นยาชนิดชี้ฝั่งสำหรับทา เคลือบรักษาแผลและป้องกันหนองและแมลง ส่วนประกอบสำคัญ ได้แก่

ใบพญาขอ	ไม่น้อยกว่า	3 %
เปลือกต้นสะเดา	ไม่น้อยกว่า	3 %
หัวหนองตายหยาก	ไม่น้อยกว่า	3 %
เหง้าขมิ้นชัน	ไม่น้อยกว่า	3 %
เปลือกลูกมั่งคุด	ไม่น้อยกว่า	3 %
สีเสียดเทศ	ไม่น้อยกว่า	2 %
สารส้ม	ไม่น้อยกว่า	2 %
กำมะถันเหลือง	ไม่น้อยกว่า	2 %
แก่นต้นสน	ไม่น้อยกว่า	2 %
- ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558)
- เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยา จากหน่วยงานราชการ
- ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
- วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่มีวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
- ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
- ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)

..... ประธานกรรมการ
(นายวัชรพงษ์ สุดดี)

..... กรรมการ
(นายวัชรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)

..... กรรมการ
(นางสาวสุนทรี วีรกิจพานิช)

..... กรรมการ
(นางสาววรุณศิริ เจริญลาภ)

..... กรรมการและเลขานุการ
(นายสุชุม สนธิพันธ์)