

คุณลักษณะเฉพาะของยาขององค์การเภสัชกรรม

Nevirapine ๒๐๐ mg + Lamivudine ๑๕๐ mg + Zidovudine ๒๕๐ mg tablet


๑. ชื่อยา Nevirapine ๒๐๐ mg + Lamivudine ๑๕๐ mg + Zidovudine ๒๕๐ mg tablet

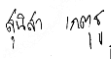
๒. คุณสมบัติทั่วไป

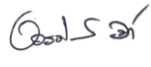
- ๒.๑ รูปแบบ เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
- ๒.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Nevirapine ๒๐๐ mg, Lamivudine ๑๕๐ mg, Zidovudine ๒๕๐ mg
- ๒.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- ๒.๔ ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิตไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

๑. Appearance ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๒. Identification ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๓. Assay
- ๙๐.๐ - ๑๑๐.๐% of labeled amount of Nevirapine ($C_{12}H_{10}N_4O$)
- ๙๐.๐ - ๑๑๐.๐% of labeled amount of Lamivudine ($C_{11}H_{13}N_3O_3S$)
- ๙๐.๐ - ๑๑๐.๐% of labeled amount of Zidovudine ($C_{10}H_{13}N_5O_4$)
๔. Uniformity of dosage units ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๕. Dissolution Not less than ๘๐% (Q) of the labeled amount of each Nevirapine ($C_{12}H_{10}N_4O$), Lamivudine ($C_{11}H_{13}N_3O_3S$) and Zidovudine ($C_{10}H_{13}N_5O_4$) is dissolved in ๔๕ minutes

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ
(นายสมพงศ์ ปานสุต)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นายบรรศักดิ์ วัตถุ)