

Paracetamol tab. ๓๒๕ mg.

คุณสมบัติทั่วไป :

๑. เป็นยาเม็ด ชนิดไม่เคลือบ
๒. ประกอบด้วยตัวยา Paracetamol ๓๒๕ mg (Acetaminophen ๓๒๕ mg)
๓. บรรจุในแผง ป้องกันความชื้น บนแผงระบุชื่อสามัญทางยา ความแรง เลขที่ผลิต วันเดือนปีที่ผลิต และระบุวันหมดอายุ ไว้อย่างชัดเจน
๔. ฉลากระบุวันผลิต, เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
๕. อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่มากกว่า ๒ ปี นับจากวันผลิต

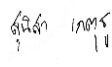
คุณสมบัติทางเทคนิค :

- |                               |  |
|-------------------------------|--|
| ๑. Identification test        | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification  |
| ๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ           | ๙๐.๐ -๑๑๐.๐% L.A. of Acetaminophen   |
| ๓. Uniformity of dosage units | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification  |
| ๔. Dissolution test           | แสดงผลการละลายของตัวยาไม่น้อยกว่า ๘๐%(Q) ของปริมาณ ที่ระบุ<br>บนฉลากภายใน ๓๐ นาที แสดงผลการละลายของตัวยาไม่น้อยกว่า<br>๗๐%(Q) ของปริมาณ ที่ระบุบนฉลากภายใน ๔๕ นาที |
| ๕. ๔- Aminophenol             | ไม่เกิน ๐.๑ %  |

เงื่อนไขอื่น ๆ

๑. สำเนาเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและสำแดงแหล่งผลิต
  - ๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ แล้วแต่กรณี)
    - ๑.๑.๑ ในกรณีที่เป็นการผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.๒)
    - ๑.๑.๒ ในกรณีที่เป็นการนำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.๓)
    - ๑.๑.๓ ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.๔)
  - ๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. ๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification
๒. ในกรณีที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย  
ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
๓. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - ๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - ๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ(Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ
๔. มีหลักฐานแสดงการศึกษา stability ของยา หรือ Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยา มาแสดง

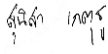
ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นายสมพงศ์ ปานสุด)


ลงชื่อ  กรรมการ  
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นายวรศักดิ์ วัตถู)

๕.ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นายสมพงศ์ ปานสุด)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นางสุนิสา เกตุชู)

ลงชื่อ  กรรมการ  
(นายบรรศักดิ์ วัตถุ)