

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดและฆ่าเชื้อกลุ่มแอมโมเนียมคลอไรด์


คุณลักษณะ


1. เป็นของเหลว มีปริมาณสารสำคัญ ดังนี้


อัลคิลเบนซิลไดเมทิลแอมโมเนียมคลอไรด์ (ALKYL BENZYL DIMETHYL AMMONIUM CHLORIDE)	ไม่น้อยกว่า 20 % W/V
ไดเดซิลไดเมทิลแอมโมเนียมคลอไรด์ (DIDECYL DIMETHYL AMMONIUM CHLORIDE)	ไม่น้อยกว่า 20.58 % W/V
โพลีเอทอกซีเลเต็ดอัลคิลแอลกอฮอล์ (POLYETHOXYLATED ALKYL ALCOHOL)	ไม่น้อยกว่า 1.9 % W/V
ไดเมทิลเบนซิลแอมโมเนียมคลอไรด์ (DIMETHYL BENZYL AMMONIUM CHLORIDE)	ไม่น้อยกว่า 1.28 % W/V
ออกทิลเดซิลไดเมทิลแอมโมเนียมคลอไรด์ (OCTYL DECYLL DIMETHYL AMMONIUM CHLORIDE)	ไม่น้อยกว่า 0.96 % W/V
ไดออกทิลไดเมทิลแอมโมเนียมคลอไรด์ (DIOCTYL DIMETHYL AMMONIUM CHLORIDE)	ไม่น้อยกว่า 0.38 % W/V
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2567)
3. เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการมีส่วนประกอบถูกต้องตามทะเบียน โดย
 - 3.1 ฉลากระบุข้อบ่งใช้ในโรงเรือนเลี้ยงสัตว์ โดยมีหลักฐานเป็นลายเซ็นรับรองข้อบ่งใช้ดังกล่าว จากหน่วยงานที่ได้รับขึ้นทะเบียน 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. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาเอกสารรายละเอียดของวัตถุดิบทราย อันเป็นส่วนประกอบในวัตถุดิบทราย พร้อมสำเนาทะเบียนวัตถุดิบทรายจากหน่วยจายราชการ และฉลาก
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบหลักฐานตามคุณลักษณะเฉพาะข้อ 3 และกรณีใช้หลักฐานตามข้อ 3.2 ให้ระบุขนาดการใช้ของผลิตภัณฑ์ตามผลการศึกษาในข้อ 3.2 เพิ่มเติมไว้ที่ภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัดในวันส่งมอบสินค้าด้วย
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของผลิตภัณฑ์นั้นๆ
4. กรณีที่ คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ ส่วนประกอบ และประสิทธิภาพในการทำลาย/ฆ่าเชื้อไวรัสของผลิตภัณฑ์ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย


..... ประธานกรรมการ
(นายวีรชัย สุดดี)


..... กรรมการ
(นายกิติกัณฑ์ สุดจิต)


..... กรรมการและเลขานุการ
(นางสาวนพสร เกื้อตะโก)

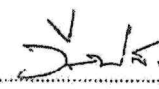
รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะเซฟติโอเฟอร์ (Ceftiofur) ชนิดฉีด


คุณลักษณะ


1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ชนิดแขวนตะกอน ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย เซฟติโอเฟอร์ ไฮโดรคลอไรด์ เทียบเท่ากับ เซฟติโอเฟอร์ ไม่น้อยกว่า 50 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่...../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น ส.1/2565)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือนำเข้า 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) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย


..... ประธานกรรมการ
(นายวีรชัย สุตติ)


..... กรรมการ
(นายกิติภัทร์ สุตติ)


..... กรรมการและเลขานุการ
(นางสาวนพพร เกื้อตะโก)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

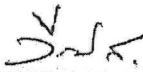
ยาปฏิชีวนะอะม็อกซิซิลลินและเจนต้ามัยซิน (Amoxicillin and Gentamicin) ชนิดฉีด

คุณลักษณะ


1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
อะม็อกซิซิลลิน ไตรไฮเดรต ไม่น้อยกว่า 150 มิลลิกรัม
เจนต้ามัยซิน ซัลเฟต ไม่น้อยกว่า 40 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่...../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2565)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 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) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย


..... ประธานกรรมการ
(นายวีรชัย สุตติ)


..... กรรมการ
(นายกิติภัทร์ สุกิต)


..... กรรมการและเลขานุการ
(นางสาวพนคร เกื้อตะโก)

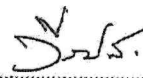
รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะออกซีเตตราซัยคลิน (Oxytetracycline) ชนิดฉีดออกฤทธิ์นาน

คุณลักษณะ


1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
ออกซีเตตราซัยคลิน ไดไฮดรต เทียบเท่ากับ ออกซีเตตราซัยคลิน ไม่น้อยกว่า 200 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่...../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น ส.1/2565)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 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) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย


..... ประธานกรรมการ
(นายวีรชัย สุดดี)


..... กรรมการ
(นายกิติภัทร์ สัจจิต)


..... กรรมการและเลขานุการ
(นางสาวพนพร เกื้อตะโก)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
 ยาลดการอักเสบฟลูนิซิน เมกลูมิน (Flunixin meglumine) ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย ฟลูนิซิน เมกลูมิน เทียบเท่ากับ ฟลูนิซิน ไม่น้อยกว่า 50 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่...../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น ส-1/2565)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือนำเข้า 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) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุ นำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยงานราชการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

.....
 (นายวีรชัย สุตติ) ประธานกรรมการ

.....
 (นายภคิภัทร์ สัจจิต) กรรมการ

.....
 (นางสาวนพสร เกื้อตะโก) กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
แอนติเจนสำหรับตรวจทดสอบวัณโรคในโค กระบือ ขนาดบรรจุ ๒ มิลลิลิตร

คุณลักษณะ

๑. มีจำนวนแอนติเจนไม่น้อยกว่า ๑ มิลลิกรัมต่อมิลลิลิตร และมีความเข้มข้นไม่น้อยกว่า 25,000 IU ต่อมิลลิลิตร
๒. แอนติเจนชนิด purified protein derivative (PPD) ผลิตจากเชื้อ *M. bovis* สเตรน AN5 หรือ *M. bovis* สเตรน Vallee
๓. มีขนาดบรรจุ ๒ มิลลิลิตร
๔. มี Quality control test เป็นไปตามมาตรฐานของ World Organisation for Animal Health (WOAH) ซึ่งกำหนดให้มีการควบคุมคุณภาพของแอนติเจนโดยการทดสอบตัวอย่างในผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป (Finish product) ตามมาตรฐาน European Pharmacopoeia หรือเทียบเท่า โดยต้องผ่านการทดสอบ safety และ potency
๕. การเก็บรักษา (Storage) แอนติเจนต้องห้ามถูกแสงและความชื้นอุณหภูมิให้อยู่ที่ ๒ - ๘ องศาเซลเซียส
๖. ใช้โดยวิธีฉีดเข้าชั้นผิวหนัง (intradermal injection) ในโค กระบือ
๗. วันหมดอายุไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ
๘. ติดประทับข้อความ กรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย ไว้บนฉลากแอนติเจนหรือเป็นสติ๊กเกอร์ที่ติดบนยาต่อการขูดลอก

เงื่อนไข

๑. มีเอกสารรับรองคุณภาพแอนติเจนตามคุณลักษณะข้อ ๑, ๒ และ ๓ ณ วันยื่นเอกสาร
๒. มีเอกสาร Quality control test ของชุดที่ส่งมอบตามคุณลักษณะข้อ ๔ จากผู้ผลิตเท่านั้น ในวันส่งมอบ
๓. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาเอกสารที่ได้รับการแต่งตั้งให้เป็นตัวแทนจำหน่ายจากผู้ผลิตหรือผู้นำเข้า
๔. ในกรณีที่ทางกรมปศุสัตว์ส่งตัวอย่างแอนติเจนเพื่อการตรวจวิเคราะห์ ผู้ขายจะต้องเป็นผู้ออกค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์
๕. ส่งมอบและจัดส่งตามสถานที่ที่กรมปศุสัตว์กำหนด



(นายจตุรนต์ พลราช)

ผู้อำนวยการสำนักเทคโนโลยีชีวภัณฑ์สัตว์

ประธานกรรมการ



(นายณรงค์ เลียงเจริญ)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
กรรมการ



(นายวีรพงษ์ ธนพงศ์ธรรม)

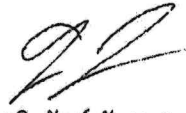
ผู้เชี่ยวชาญด้านการควบคุมโรคติดต่อระหว่างสัตว์และคน
(โรคพิษสุนัขบ้า)
กรรมการ



(นายสมเกียรติ เพชรวานิชกุล)
ผู้เชี่ยวชาญด้านการผลิตวัคซีนโรคปากและเท้าเปื่อย
กรรมการ



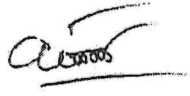
(นายอนันต์ ท้าวเพชร)
ผู้เชี่ยวชาญด้านการพัฒนาแบคทีเรียวัคซีนสำหรับสัตว์
กรรมการ



(นายจิตวัฒน์ จันทวรรณ)
ผู้อำนวยการศูนย์ทดสอบและวิจัยคุณภาพ
ชีววัตถุสำหรับสัตว์
กรรมการ



(นายโรจน์ชนะ ปรากฏชื่อ)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ
สำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
กรรมการ



(นายพงษ์เทพ เอกอุดมชัย)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ
กองสวัสดิภาพสัตว์และสัตวแพทย์บริการ
กรรมการ



(นายพรพิรุณ ชินสอน)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ
สำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
กรรมการและเลขานุการ



(นางสาวสุนทรีย์ วีรกิจพานิช)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ
สำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
กรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ