

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์การ สาย พ. ที่ 157/64 (พบ.)

หมายเลข คด. 6505 - M - 64 - S - 0057

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Simethicone and Pancreatin

หน่วยนับ เม็ด, แผง, ขวด, กล่อง

### 1. คุณลักษณะเฉพาะ

1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้บรรเทาอาการจุกเสียด แน่นท้อง ห้องอีด ห้องเพ้อ เนื่องจากการย่อยอาหาร ผิดปกติ มีแก๊สในกระเพาะอาหาร และลำไส้มากเกินไป หรือใช้ในผู้ที่ขาดเอ็นไซม์ Pancreatin ที่ทำให้การย่อยอาหารไม่สมบูรณ์

### 1.2 คุณลักษณะในทางเทคนิค

1.2.1 ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ คือ Simethicone และ Pancreatin

1.2.2 ขนาดความแรงของยา จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

1.3 คุณลักษณะในการออกแบบ เป็นยาเม็ด ใช้รับประทาน

### 2. การบรรจุและหีบห่อ

2.1 ยาบรรจุในภาชนะปิดสนิท

2.2 ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อสามัญทางยา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ,  
เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจน

2.3 แบบการบรรจุและขนาดบรรจุ จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

2.4 หีบห่อต้องมีความมั่นคงแข็งแรง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 หีบห่อ จะต้องเป็นชนิดและขนาดเดียวกัน  
เว้นเศษที่ไม่เต็มหีบห่อ

### 3. ข้อกำหนดอื่นๆ

3.1 ยาที่เสนอต้องมีหลักฐานได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของกระทรวง  
สาธารณสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผลิตตามเกล็ชตำรับ ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)

3.2.1 กรณีผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข  
ในหมวดยาที่เสนอขาย

3.2.2 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากประเทศ  
ผู้ผลิต

3.2.3 กรณีนำมาจากต่างประเทศแล้วแบ่งบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP  
ในข้อ 3.2.1 และ 3.2.2

3.3 มีหนังสือรับรองการตรวจเคราะห์ของโรงงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ตรงกับยาที่  
นำมาประกอบการพิจารณา หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ

พ.อ.

/3.4 ต้องมีหนังสือ...

15 ก.พ. 2564

## ชื่อสิ่งอุปกรณ์

Simethicone and Pancreatin

- 3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ และใบแสดงแหล่งผลิตของสารเคมีที่เป็นตัวยาสำคัญของ  
บริษัทผู้ผลิตยา และบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 3.5 ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย
- 3.6 ของตัวอย่างที่นำมาประกอบการพิจารณาจะต้องเต็มภาชนะที่บรรจุ
- 3.7 อายุของยาในวันส่งมอบของ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดหาแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนด  
ເງື່ອນໄຂอายุของยาໄວ້ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งของ
- 3.8 ผู้ขายต้องรับผิดชอบแลกเปลี่ยนยาในกรณีที่กลับหมดอายุ ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้งานยาวขึ้น  
เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณลักษณะเฉพาะ และผลวิเคราะห์ยาในข้อ 3.3, 3.4

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ.

พ.อ..... ผอ.กอง พบ./ประธานกรรมการ

( บุญชร ทิพยวงศ์ )

พ.อ..... รอง ผอ.กอง พบ./กรรมการ

( ราตรี บุญเจือ )

พ.ท.หญิง..... เกสัชกร รพ.อ.ป.ร./กรรมการผู้แทนหน่วยใช้

( นริศรา สว่างเนตร )

15 ก.พ. 2564

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ภาร สาย พ.

พ.อ..... รอง ผอ.สวค.พบ./ประธานกรรมการ

( ไพรัช มีลาภ )

พ.อ..... ผอ.กอง พบ./กรรมการ

( ปกิจ แสงสว่าง )

พ.อ.หญิง..... นปก.ประจำ พบ./

( สิริวรรณ สมจินตนา ) กรรมการผู้แทนเหล่าสายวิทยาการ

พ.ท.หญิง..... ประจำ พบ. ชรก.รพ.รร.6/

( อรอนงค์ แสงเจริญ ) กรรมการผู้แทนหน่วยใช้

พ.ท.หญิง..... เกสัชกร รพ.อ.ป.ร./กรรมการผู้แทนหน่วยใช้

( นริศรา สว่างเนตร )

25 ก.พ. 2564