



ประกาศเทศบาลนครนครศรีธรรมราช

เรื่อง ประกาศผู้ชนะการเสนอราคา ซื้อมาเพื่อใช้กับผู้ป่วยในโรงพยาบาล และศูนย์บริการสาธารณสุขทั้ง ๕ ศูนย์
จำนวน ๒ รายการ โดยวิธีเฉพาะเจาะจง

ตามที่ เทศบาลนครนครศรีธรรมราช ได้มีโครงการ ซื้อมาเพื่อใช้กับผู้ป่วยในโรงพยาบาล และศูนย์บริการ
สาธารณสุขทั้ง ๕ ศูนย์ จำนวน ๒ รายการ โดยวิธีเฉพาะเจาะจง นั้น

มาเพื่อใช้กับผู้ป่วยในโรงพยาบาล และศูนย์บริการสาธารณสุขทั้ง ๕ ศูนย์ จำนวน ๒ รายการ จำนวน ๑
โครงการ ผู้ได้รับการคัดเลือก ได้แก่ บริษัท นิวไลฟ์ ฟาร์มา จำกัด (ขายส่ง,ขายปลีก,ผู้ผลิต) โดยเสนอราคา เป็นเงิน
ทั้งสิ้น ๕,๔๐๐.๐๐ บาท (ห้าพันสี่ร้อยบาทถ้วน) รวมภาษีมูลค่าเพิ่มและภาษีอื่น ค่าขนส่ง ค่าจดทะเบียน และค่าใช้จ่าย
อื่นๆ ทั้งปวง

ประกาศ ณ วันที่ ๑๐ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๒

(นายสิทธิศักดิ์ ศักดิ์ศรี)

รองปลัดเทศบาล รักษาการแทน

ผู้อำนวยการกองการแพทย์ ปฏิบัติราชการแทน

นายกเทศมนตรีนครนครศรีธรรมราช

คุณลักษณะเฉพาะ
Cyproheptadine HCl tablet 4 mg

1. ชื่อยา CYPROHEPTADINE HYDROCHLORIDE TABLETS

2. คุณสมบัติทั่วไป

- | | |
|----------------|--|
| 2.1 รูปแบบยา | TABLETS |
| 2.2 ส่วนประกอบ | Cyproheptadine Hydrochloride, equivalent to
Cyproheptadine Hydrochloride, Anhydrous 4 mg |
| 2.3 ภาชนะบรรจุ | บรรจุแผง |
| 2.4 ฉลาก | - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสําคัญและความแรง วันที่ผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิตและ
เลขทะเบียนตำรับยาอย่างชัดเจน บนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ
และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน |

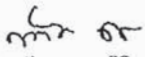
3. คุณสมบัติทางเทคนิค

- | | |
|----------------------------------|--|
| 3.1 Appearance | tablet |
| 3.2 Identification | HPLC Chromatogram |
| 3.3 Assay | 90.0 -110.0% of L.A. of Cyproheptadine hydrochloride (HPLC Method) |
| 3.4 Uniformity of dosage units : | |
| Content uniformity | Meet requirement USP 34 p. 403 |
| 3.5 Dissolution Test | Not less than 80%(Q) of the labeled amount
of Cyproheptadine hydrochloride is dissolved in 30 minutes |

สำเนาถูกต้อง



นายไชยชัย เหล่าอริยะ
เภสัชกรชำนาญการ


แพทย์หญิงพรพรรณ ศิริพานิช
.....นายแพทย์ชำนาญการ


นายถนอมจันทร์ ชันคล้าย
เภสัชกรชำนาญการ


นายไชยชัย เหล่าอริยะ
เภสัชกรชำนาญการ...

คุณลักษณะเฉพาะ Simethicone oral suspension

1. ชื่อ ย SIMETHICONE ORAL SUSPENSION

2. คุณสมบัติทั่วไป

2.1 รูปแบบยา

Oral Suspension

2.2 ส่วนประกอบ

Each 0.6 ml (1 dropperful) (Simethicone 40 mg

2.3 ภาชนะบรรจุ

บรรจุในขวดแก้วสีชา ปิดฝาเกลียวอลูมิเนียม

2.4 ฉลาก

- ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันที่ผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิตและเลขทะเบียนตำรับยาอย่างชัดเจน บนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Appearance

suspension.

3.2 Identification

IR Spectrum

3.3 Assay

Polydimethylsiloxane contains 85.0 - 115.0 % of L.A. of Simethicone

3.4 pH

3.5 - 5.0

3.5 Deliverable Volume

Meet requirement USP 34 p. 272

3.6 Microbial enumeration test

Total Aerobic microbial count $\leq 10^2$ cfu / mL

Total combined yeasts/molds count $\leq 10^1$ cfu / mL

3.7 tests for specified organisms

Absence of *Escherichia coli* (1 mL)

สำเนาถูกต้อง

นายโชคชัย เหล่าอริยะ
เภสัชกรชำนาญการ

แพทย์หญิงหทัยพรรณ ศิริพานิช
.....นายแพทย์ชำนาญการ

นายถนอมศักดิ์ ชันคล้าย
เภสัชกรชำนาญการ

นายโชคชัย เหล่าอริยะ
เภสัชกรชำนาญการ...