

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา.....Isoniazid 100 mg.....

1. ชื่อยา Isoniazid 100 mg

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดชนิดรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Isoniazid 100 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- 2.4 ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

1. Appearance ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Dissolution Not less than 85% (Q) of the labeled amount of $C_6H_7N_3O$ is dissolved in 30 minutes
4. ปริมาณตัวยาสำคัญ 95.0 - 105.0 % of the labeled amount of Isoniazid ($C_6H_7N_3O$)
5. Uniformity of dosage unit ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะและราคากลางยา

ลงชื่อ.....*mla*.....ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.....*Chai*.....กรรมการ

ลงชื่อ.....*พันเอก*.....กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา.....Rifampicin 300 mg.....

1. ชื่อยา Rifampicin 300 mg capsule

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาแคปซูลชนิดรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Rifampicin 300 mg ใน 1 แคปซูล
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- 2.4 ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

1. Appearance ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Dissolution Not less than 85% (Q) of the labeled amount of $C_{43}H_{58}N_4O_{12}$ is dissolved in 30 minutes
4. ปริมาณตัวยาสำคัญ 90.0 - 110.0 % of the labeled amount of Rifampicin ($C_{43}H_{58}N_4O_{12}$)
5. Uniformity of dosage unit ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะและราคากลางยา

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา.....Rifampicin 450 mg.....

1. ชื่อยา Rifampicin 450 mg capsule

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาแคปซูลชนิดรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Rifampicin 450 mg ใน 1 แคปซูล
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- 2.4 ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

1. Appearance ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Dissolution Not less than 85% (Q) of the labeled amount of $C_{43}H_{58}N_4O_{12}$ is dissolved in 30 minutes
4. ปริมาณตัวยาสำคัญ 90.0 - 110.0 % of the labeled amount of Rifampicin ($C_{43}H_{58}N_4O_{12}$)
5. Uniformity of dosage unit ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะและราคากลางยา

ลงชื่อ.....*W/a*.....ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.....*C. S.*.....กรรมการ

ลงชื่อ.....*พันเอก*.....กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา.....Pyrazinamide 500 mg.....

1. ชื่อยา Pyrazinamide 500 mg

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดชนิดรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Pyrazinamide 500 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- 2.4 ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

1. Appearance ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Dissolution Not less than 85% (Q) of the labeled amount of $C_5H_5N_3O$ is dissolved in 30 minutes
4. ปริมาณตัวยาสำคัญ 93.0 - 107.0 % of the labeled amount of Pyrazinamide ($C_5H_5N_3O$)
5. Uniformity of dosage unit ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะและราคากลางยา

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา.....Ethambutol 400 mg.....

1. ชื่อยา Ethambutol 400 mg

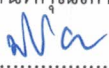
2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดชนิดรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Ethambutol 400 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- 2.4 ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

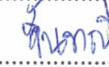
3. คุณสมบัติทางเทคนิค

1. Appearance ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Dissolution Not less than 85% (Q) of the labeled amount of $C_{10}H_{24}N_2O_2.HCL$ is dissolved in 30 minutes
4. ปริมาณตัวยาสำคัญ 95.0 - 105.0 % of the labeled amount of Ethambutol ($C_{10}H_{24}N_2O_2.HCL$)
5. Uniformity of dosage unit ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะและราคากลางยา

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา.....Levofloxacin 500 mg.....

1. ชื่อยา Levofloxacin 500 mg

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดชนิดรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Levofloxacin 500 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท
- 2.4 ฉลาก ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

1. Appearance ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Dissolution Not less than 85% (Q) of the labeled amount of $C_{36}H_{42}F_2N_6O_9$ is dissolved in 30 minutes
4. ปริมาณตัวยาสำคัญ 90.0 - 110.0 % of the labeled amount of Levofloxacin ($C_{36}H_{42}F_2N_6O_9$)
5. Uniformity of dosage unit ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะและราคากลางยา

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ