

**คุณลักษณะเฉพาะของยา Diclofenac Sodium Delayed- Release Tablet..... mg**  
**(จัดทำปี พ.ศ. 2543)**

**ชื่อยา** Diclofenac Sodium Delayed- Release Tablet..... mg

**คุณสมบัติทั่วไป**

1. เป็นยาเม็ด enteric film coated tablet
2. ประกอบด้วยตัวยา Diclofenac Sodium ..... mg
3. บรรจุในภาชนะที่ปิดสนิท ป้องกันแสงและความชื้นได้
4. ฉลากระบุวันผลิต, เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
5. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า.....ปี(เดือน) นับจากวันส่งมอบ

**คุณสมบัติทางเทคนิค**

- |   |   |
|---|---|
| 1. Identification test  | ตรวจผ่าน  |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ   | 90.0 - 110.0 % L.A.of Diclofenac Sodium                 |
| 3. Uniformity of dosage unit  | ตรวจผ่าน  |
| 4. ทดสอบ drug release แล้ว ต้องได้ผลดังนี้                              |   |
| - ใน simulated gastric fluid TS. ที่อุณหภูมิ $37 \pm 2$ องศาเซลเซียส    | ในเวลา 2 ชั่วโมง ตรวจพบปริมาณตัวยาไม่เกิน 10.0% L.A.    |
| - ใน simulated intestinal fluid TS. ที่อุณหภูมิ $37 \pm 2$ องศาเซลเซียส | มีตัวยาละลาย $\geq 75\%$ (Q) ของปริมาณที่แจ้งใน 45 นาที |
| 5. Chromatographic purity   | ตรวจผ่าน  |

**เงื่อนไขอื่น ๆ**

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็ดยานำเข้าจากต่างประเทศ)

คุณลักษณะเฉพาะของยาเหล่านี้ จัดทำขึ้น ภายใต้ข้อจำกัดของข้อมูล องค์กรความรู้ เทคโนโลยี และเอกสารอ้างอิง เช่น ตำรายา รวมถึงกฎระเบียบในช่วงเวลาที่จัดทำ

อนึ่ง ข้อมูลที่เผยแพร่ในเวปไซด์นี้เป็นเพียงแนวทาง ผู้ใช้ ฯ จำเป็นต้องศึกษาข้อมูลเพิ่มเติม เพื่อปรับปรุงให้สอดคล้องกับบริบทและความต้องการ

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ยาผู้นำมาเป็นตัวอย่างในการเสนอขายจากผู้ผลิตหรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง

ฉบับปี พ.ศ. 2543

คุณลักษณะเฉพาะของยาเหล่านี้ จัดทำขึ้น ภายใต้ข้อจำกัดของข้อมูล องค์กรความรู้ เทคโนโลยี และเอกสารอ้างอิง เช่น ตำรายา รวมถึงกฎระเบียบในช่วงเวลาที่จัดทำ

อนึ่ง ข้อมูลที่เผยแพร่ในเวปไซต์นี้เป็นเพียงแนวทาง ผู้ใช้ ฯ จำเป็นต้องศึกษาข้อมูลเพิ่มเติม เพื่อปรับปรุงให้สอดคล้องกับบริบทและความต้องการ