

**คุณลักษณะเฉพาะของยา Roxithromycin ..... mg Tablet**  
**(จัดทำปี พ.ศ. 2543)**

**ชื่อยา** Roxithromycin ..... mg tablet

**คุณสมบัติทั่วไป**

1. เป็นยาเม็ดไม่เคลือบ (uncoated tablet) หรือเคลือบฟิล์ม (film-coated tablet) ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Roxithromycin ..... mg
3. บรรจุในภาชนะปิดสนิทหรือแผงอลูมิเนียมฟอยล์ ป้องกันแสงและความชื้น
4. กรณีที่บรรจุในแผงอลูมิเนียมฟอยล์หรือblister pack ต้องระบุวัน เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิตไว้ชัดเจนบนแผง
5. ฉลากระบุวันผลิต, เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ..... ปี(เดือน) นับจากวันที่ส่งมอบ

**คุณสมบัติทางเทคนิค**

- |                               |                                                                                           |
|-------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1. Identification test        | ตรวจผ่าน                                                                                  |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ           | 90.0-110.0% L.A. of anhydrous Roxithromycin                                               |
| 3. Uniformity of dosage units | ตรวจผ่าน                                                                                  |
| 4. Disintegration             | ไม่เกิน 15 นาที (สำหรับ uncoated tablet )<br>ไม่เกิน 30 นาที (สำหรับ film-coated tablet ) |

**เงื่อนไขอื่น ๆ**

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็ดยานำเข้าจากต่างประเทศ)
2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข(GMP)ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็ดยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต

คุณลักษณะเฉพาะของยาเหล่านี้ จัดทำขึ้น ภายใต้ข้อกำหนดของข้อมูล องค์ความรู้ เทคโนโลยี และเอกสารอ้างอิง เช่น ตำรายา รวมถึงกฎระเบียบในช่วงเวลาที่จัดทำ

อนึ่ง ข้อมูลที่เผยแพร่ในเวปไซต์นี้เป็นเพียงแนวทาง ผู้ใช้ ฯ จำเป็นต้องศึกษาข้อมูลเพิ่มเติม เพื่อปรับปรุงให้สอดคล้องกับบริบทและความต้องการ

3. มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ยาสูบที่นำมาเป็นตัวอย่างในการเสนอขายจากผู้ผลิตหรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. มีเอกสารแสดงผลการวิเคราะห์วัตถุติดของ บริษัทผู้ผลิตวัตถุติดที่ผลิตเกี่ยวกับตัวอย่างที่นำเสนอ (เพื่อควบคุมปริมาณน้ำของวัตถุติดซึ่งต้องมีไม่เกิน 3.0% และผลการตรวจ related substances)

ฉบับปี พ.ศ. 2543

คุณลักษณะเฉพาะของยาเหล่านี้ จัดทำขึ้น ภายใต้ข้อกำหนดของข้อมูล องค์ความรู้ เทคโนโลยี และเอกสารอ้างอิง เช่น ตำรายา รวมถึงกฎระเบียบในช่วงเวลาที่จัดทำ

อนึ่ง ข้อมูลที่เผยแพร่ในเวปไซต์นี้เป็นเพียงแนวทาง ผู้ใช้ ฯ จำเป็นต้องศึกษาข้อมูลเพิ่มเติม เพื่อปรับปรุงให้สอดคล้องกับบริบทและความต้องการ