

แนวปฏิบัติการขึ้นทะเบียนผู้ขาย approved vendor list งานคลังเวชภัณฑ์

โรงพยาบาลควนเนียง จังหวัดสงขลา(.อยปรับปรุง...9/4/2024.....)

วัตถุประสงค์

- 1.1. เพื่อให้ผู้ขายทุกรายที่ทำการซื้อขายผ่านการพิจารณาคุณสมบัติ และได้รับการอนุมัติจากผู้มีอำนาจ ให้บรรจุในทะเบียนผู้ขาย (Approved Vendor List-AVL) เพื่อให้สามารถทำการซื้อขายได้
- 1.2. เพื่อเป็นแนวทางในการประเมิน จัดกลุ่ม และทบทวนรายชื่อผู้ขาย ที่ได้รับการบรรจุในทะเบียนผู้ขาย
- 1.3. เพื่อให้มั่นใจได้ว่าผู้ขายที่มีชื่อปรากฏในทะเบียนผู้ขายของบริษัทฯ เป็นผู้ขายที่มีคุณสมบัติเหมาะสม

หลักเกณฑ์การพิจารณาเป็นผู้ขายรายใหม่

- 2.1. ผู้ขายรายใหม่ หมายถึง ผู้ขายที่ต้องดำเนินการขึ้นทะเบียนเป็นผู้ขายของโรงพยาบาล
- 2.2. ผู้ขายรายเดิมที่มีการเปลี่ยนแปลงชื่อ และเปลี่ยนแปลงหมายเลขประจำตัวผู้เสียภาษี กรณีที่ผู้ขายมีการเปลี่ยนแปลงชื่อ ที่อยู่ หรือข้อมูลอื่นใด ยกเว้น หมายเลขประจำตัวผู้เสียภาษี ให้ถือว่าผู้ขายรายนั้นเป็นผู้ขายรายเดิมซึ่งได้ขึ้นทะเบียนผู้ขายไว้แล้ว
กรณีที่ผู้ขายมีการเปลี่ยนแปลงบัญชีธนาคาร ชื่อบัญชี เลขที่บัญชีให้ผู้ขายรายนั้นจัดส่งหนังสือตอบรับการโอนเงินใหม่

3เอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนผู้ขาย

ผู้ขายทุกรายต้องส่งเอกสารต่อไปนี้ให้ครบถ้วน เพื่อพิจารณาคุณสมบัติเบื้องต้นในการขึ้นทะเบียนผู้ขาย

สถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบันได้รับการตรวจประเมินมาตรฐานตาม :

- กฎกระทรวง กำหนดหลักเกณฑ์วิธีการ และเงื่อนไขการผลิตยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. 2546
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องการกำหนดรายละเอียดเกี่ยวกับหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนปัจจุบัน และแก้ไขเพิ่มเติมหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนโบราณ ตามกฎหมายว่าด้วยยา พ.ศ. 2559
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. 2564

หมายเหตุ

รายชื่อสถานที่ผลิตยาที่เผยแพร่ เป็นเพียงข้อมูลเบื้องต้น ซึ่งอาจเปลี่ยนแปลงได้ตลอดเวลา กรณีที่มีข้อสงสัย ขอให้ท่านถือเอาหนังสือรับรองที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกให้ผู้ผลิตเป็นสำคัญ โดยขอคู่มือหนังสือนี้ได้จากผู้เสนอขายยา

อ้างอิงจาก กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด กองยา โทร 02-5907315 e-mail:

druginspection@fda.moph.go.th

เลขที่ใบอนุญาต	2/2546
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัทโรงงานเภสัชกรรม เกร็ทเตอร์ฟาร์ม่า จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 55/2, 55/11 ถนนบางเตย วัดสุวรรณ หมู่ 1 ตำบลศาลายา อำเภอ พุทธมณฑล จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73170
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือ รับรอง	GMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00023
วันที่เริ่มต้นรับรอง	7 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	6 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา

กระบวนการผลิตยา ที่ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (เพื่อประกอบชุดทดสอบ Allergen Extract) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566) 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566) 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
---------------------------------------	---

- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.8 รูปแบบผง
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.3 ยาชีววัตถุ
 - 1.3.1 ยาชีววัตถุ
 - 1.3.1.2 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
 - 1.3.1.2.1 Dermatophagoides farinae Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.1.2.2 Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.1.8 อื่น ๆ (Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides farinae Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
 - 1.3.2.2 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
 - 1.3.2.2.1 Dermatophagoides farinae Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.2.2.2 Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.2.8 อื่น ๆ (Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides farinae Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)

- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.8 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
 - 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ
 - 1.6.4 ชีววัตถุ (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 3. เภสัชชีววัตถุ
 - 3.1 *Dermatophagoides pteronyssinus* (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 3.2 *Dermatophagoides farinae* (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 3.3 *Periplaneta americana* (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
- ข้อจำกัดหรือข้อสังเกตที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตของการดำเนินการผลิตเหล่านี้:
- 3. เภสัชชีววัตถุ รวมถึงกิจกรรม การผลิต, การบรรจุแบบปฐมภูมิ, การบรรจุแบบทุติยภูมิ และ การควบคุมคุณภาพ (จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ, เคมี/กายภาพ) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)

เลขที่ใบอนุญาต	8/2559
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โรงงานเภสัชอุตสาหกรรม เจเอสพี (ประเทศไทย) จำกัด (มหาชน)
ที่อยู่	เลขที่ 255, 257 ซอยสาธุประดิษฐ์ 58 ถนนสาธุประดิษฐ์ แขวงบางโพงพาง เขตยานนาวา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10120
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือ รับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00018
วันที่เริ่มต้นรับรอง	3 เมษายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	2 เมษายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา

รายละเอียด ปรับปรุงข้อมูล ณ วันที่9/4/2024.....

เลขที่ใบอนุญาต	1/2529
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ชุมชนเภสัชกรรม จำกัด (มหาชน)
ที่อยู่	เลขที่ 1 ซอยคู້บอน 11 ถนนคู້บอน แขวงรามอินทรา เขตคันนายาว กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00003
วันที่เริ่มต้นรับรอง	14 มิถุนายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	13 มิถุนายน ค.ศ. 2025
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ : เพนนิซิลลิน

1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ : เพนนิซิลลิน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ : เพนนิซิลลิน

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ : เพนนิซิลลิน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ : เพนนิซิลลิน

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ : เพนนิซิลลิน

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา : ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

รายละเอียด ปรับปรุงข้อมูล ณ วันที่ ...9/4/2024.....

เลขที่ใบอนุญาต	38/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	ห้างหุ้นส่วนจำกัด ห้างขายยา กรุงเทพฯพามาซี
ที่อยู่	เลขที่ 783 ถนนเจริญนคร แขวงบางปะกอก เขต ราษฎร์บูรณะ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10140
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00009
วันที่เริ่มต้นรับรอง	13 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	12 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบัน สำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
---------------------------------------	--

- 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

รายละเอียด ปรับปรุงข้อมูล ณ วันที่9/4/2024.....

เลขที่ใบอนุญาต	3/2560
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ห้างขายยา ตราเจ็ดดาว จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 18/5 ซอยโตรักษา ถนนเพชรเกษม หมู่ 1 ตำบลบ้านใหม่ อำเภอสามพราน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00007
วันที่เริ่มต้นรับรอง	27 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	26 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโรสปอริน 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
------------------------------------	--

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโรสปอริน

1.2.1.9 รูปแบบยาพ่น

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโรสปอริน

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโรสปอริน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโรสปอริน

1.5.1.9 รูปแบบยาพ่น

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโรสปอริน

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	2/2546
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัทโรงงานเภสัชกรรม เกร็ทเตอร์ฟาร์ม่า จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 55/2, 55/11 ถนนบางเตย วัดสุวรรณ หมู่ 1 ตำบลศาลายา อำเภอ พุทธมณฑล จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73170
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือ รับรอง	GMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00023
วันที่เริ่มต้นรับรอง	7 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	6 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา

กระบวนการผลิตยา ที่ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (เพื่อประกอบชุดทดสอบ Allergen Extract) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566) 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566) 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
---------------------------------------	---

- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.8 รูปแบบผง
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.3 ยาชีววัตถุ
 - 1.3.1 ยาชีววัตถุ
 - 1.3.1.2 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
 - 1.3.1.2.1 Dermatophagoides farinae Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.1.2.2 Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.1.8 อื่น ๆ (Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides farinae Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
 - 1.3.2.2 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
 - 1.3.2.2.1 Dermatophagoides farinae Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.2.2.2 Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.3.2.8 อื่น ๆ (Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides farinae Allergen Extract, ชุดทดสอบ Dermatophagoides pteronyssinus Allergen Extract) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)

- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.8 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
 - 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ
 - 1.6.4 ชีววัตถุ (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 3. เภสัชชีววัตถุ
 - 3.1 *Dermatophagoides pteronyssinus* (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 3.2 *Dermatophagoides farinae* (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
 - 3.3 *Periplaneta americana* (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)
- ข้อจำกัดหรือข้อสังเกตที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตของการดำเนินการผลิตเหล่านี้:
- 3. เภสัชชีววัตถุ รวมถึงกิจกรรม การผลิต, การบรรจุแบบปฐมภูมิ, การบรรจุแบบทุติยภูมิ และ การควบคุมคุณภาพ (จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ, เคมี/กายภาพ) (ได้รับการรับรอง ตั้งแต่วันที่ 4 เมษายน 2566)

รายละเอียด ปรับปรุงข้อมูล ณ วันที่9/4/2024.....

เลขที่ใบอนุญาต	80/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เจริญเภสัชแล็บ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 32 ซอยเพชรเกษม 21 ถนนเพชรเกษม แขวงปากคลองภาษีเจริญ เขตภาษีเจริญ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10160
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00012
วันที่เริ่มต้นรับรอง	13 มิถุนายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	12 มิถุนายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
-----------------------------------	--

- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	8/2559
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โรงงานเภสัชอุตสาหกรรม เจเอสพี (ประเทศไทย) จำกัด (มหาชน)
ที่อยู่	เลขที่ 255, 257 ซอยสาธุประดิษฐ์ 58 ถนนสาธุประดิษฐ์ แขวงบาง โพงพาง เขตยานนาวา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10120
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00018
วันที่เริ่มต้นรับรอง	3 เมษายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	2 เมษายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอริโมนเพศ 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	6/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ที.โอ.เคมีคอลส์ (1979) จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 280 ซอยสบายใจ ถนนสุทธิสารวินิจฉัย แขวงสามเสนนอก เขต ห้วยขวาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00016
วันที่เริ่มต้นรับรอง	8 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	7 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

รายละเอียด ปรับปรุงข้อมูล ณ วันที่9/4/2024.....

เลขที่ใบอนุญาต	1/2551
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ที.พี.ดรีก แลบบอราทอรีส์ (1969) สาขาพระราม 2 จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 22 ซอยบางกระดี่ 30 ถนนพระรามที่ 2 หมู่ ๕ แขวงแสมดำ เขต บางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00015
วันที่เริ่มต้นรับรอง	26 กันยายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	25 กันยายน ค.ศ. 2025
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์: 1. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1 รูปแบบของแข็ง 2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ

- 2.1 ผลิตภัณฑ์ทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 3.3 รูปแบบผง
 - 3.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 3.5 รูปแบบเม็ด
4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ
 - 4.1 รูปแบบเม็ด

รายละเอียด ปรับปรุงข้อมูล ณ วันที่9/4/2024.....

เลขที่ใบอนุญาต	16/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ที.แมน ฟาร์มา จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 69 ซอยบางขุนเทียน 14 ถนนบางขุนเทียน แขวงแสมดำ เขต บางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00010
วันที่เริ่มต้นรับรอง	30 พฤษภาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	29 พฤษภาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
---------------------------------------	--

- 1.2.1.8 รูปแบบผง
กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน
- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
กลุ่มยาที่มีกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	จ.30/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ไทยนครพัฒนา จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 14 ซอยงามวงศ์วาน 8 ถนนงามวงศ์วาน ตำบลบางเขน อำเภอเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11000
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00001
วันที่เริ่มต้นรับรอง	21 มีนาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	20 มีนาคม ค.ศ. 2025
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <p>1.1. ยาปราศจากเชื้อ</p> <p>1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ</p> <p>1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (กลุ่มฮอริโมนเพศ)</p> <p>1.1.1.6 รูปแบบอื่นๆ (รูปแบบของเหลวปราศจากเชื้อที่ไม่ใช่ยาฉีด: ยาตา)</p> <p>1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย</p> <p>1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก</p>

- 1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด (กลุ่มยาทั่วไป,กลุ่มฮอร์โมนเพศ)
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5. บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำเร็จใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด (กลุ่มยาทั่วไป,กลุ่มฮอร์โมนเพศ)
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6. การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.1 จุลชีววิทยา : ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา : ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

2/2548
บริษัท ไทยนครพัฒนา จำกัด
เลขที่ 167 ถนนพหลโยธิน(กม.68) หมู่ 3 ตำบลตำบลวังจุกพา อำเภอวังน้อย จังหวัด พระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13170
Active
GMP+Add on GDP
1-2-07-17-20-00008
6 สิงหาคม ค.ศ. 2019
4 สิงหาคม ค.ศ. 2024
Active
สธ 1009/16869 ลวท 19 ต.ค. 66
29 มิถุนายน ค.ศ. 2022
28 มิถุนายน ค.ศ. 2025
ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :
1. เกสซ์เคมีภัณฑ์
1.1 อะลูมิเนียม ไฮดรอกไซด์ เจล

เลขที่ใบอนุญาต	จ. 5/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ไทยโอซูก้า จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 50, 50/1 ถนนเศรษฐกิจ 1 หมู่ 8 ตำบลคลองมะเดื่อ อำเภอ กระทุ่มแบน จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00001
วันที่เริ่มต้นรับรอง	27 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	26 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.2.1 รูปแบบของเปลวปริมาตรมาก 1.1.2.3 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์ 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	2/2532
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท นิวไลฟ์ฟาร์มา จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 166, 166/1-2 และ 8, 10 ซอยบางกระดี่ 30 ถนนบางกระดี่ แขวงแสมดำ เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00042
วันที่เริ่มต้นรับรอง	10 กรกฎาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	9 กรกฎาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.4 รูปแบบผง 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.6 รูปแบบเหนียว

1.7 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

2.3 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	สป 2/2530
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โนวาซิล (ไทยแลนด์) จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 321 ซอย 6 นิคมอุตสาหกรรมบางปู ถนนสุขุมวิท หมู่ 4 ตำบล แพรรักษา อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10280
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-18-00049
วันที่เริ่มต้นรับรอง	7 พฤษภาคม ค.ศ. 2018
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/1531 ลวท23ส.ค.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 กรกฎาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 กรกฎาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. เกล็ดซเคมีภัณฑ์ 1.1 แอสไพริน (อะซิติลซาลิไซลิก แอซิด) 1.2 แอสไพริน-สทาร์ช (อะซิติลซาลิไซลิก แอซิด-สทาร์ช)

เลขที่ใบอนุญาต	58/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท คอนติเนนเทล-ฟาร์ม จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 85/5 ซอยประชุมพร ถนนแจ้งวัฒนะ 14 หมู่ 1 แขวงทุ่งสองห้อง เขตหลักสี่ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10210
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00019
วันที่เริ่มต้นรับรอง	4 มิถุนายน ค.ศ. 2018
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/1035 ลวท 6 มิ.ย.2565
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 พฤษภาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 พฤษภาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.3 รูปแบบเหนียว 1.4 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	11/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท บี.แอล.ฮั่ว จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 4 ซอยสิทธิเกษม ถนนสมเด็จพระเจ้าอยุธยา แขวงสมเด็จพระเจ้าอยุธยา เขตคลองสาน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10600
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00048
วันที่เริ่มต้นรับรอง	21 สิงหาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	20 สิงหาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูล 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
---------------------------------------	---

- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐุมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูล
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบหุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	3/2531
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เบอร์ลินฟาร์มาซูติคอลอินดัสตรี จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 222 ถนนร่มเกล้า แขวงคลองสามประเวศ เขตลาดกระบัง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10520
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00027
วันที่เริ่มต้นรับรอง	10 เมษายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	9 เมษายน ค.ศ. 2027
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/14532 ลวท 7 ก.ย. 66
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.8 รูปแบบผง 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.8 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	87/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ไบโอดีแลป จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 625 ซอย 7 เอ นิคมอุตสาหกรรมบางปู ถนนสุขุมวิท หมู่ 4 ตำบล แพรงษา อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10280
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือ รับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00015
วันที่เริ่มต้นรับรอง	20 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	19 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.2 รูปแบบไลโอไฟไลซ์ 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
---------------------------------------	--

- 1.1.1.5 รูปแบบของแข็ง
กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เซฟาโลสปอริน, คาร์บาพีแนม
- 1.1.2 ผลิตภัณฑ์ทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
- 1.1.2.3 รูปแบบของเปลวปริมาณน้อย
- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เซฟาโลสปอริน
- 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เซฟาโลสปอริน
- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอริโมนเพศ
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เซฟาโลสปอริน
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เซฟาโลสปอริน
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอริโมนเพศ
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

2. เกสซ์เคมีภัณฑ์

2.1 อลูมิเนียม ไฮดรอกไซด์ เจล

ข้อจำกัดหรือข้อสังเกตที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตของการดำเนินการผลิต
เหล่านี้:

2.1 อลูมิเนียม ไฮดรอกไซด์ เจล รวมถึงกิจกรรม การผลิต, การบรรจุแบบ
ปฐมภูมิ, การบรรจุแบบทุติยภูมิ และ การควบคุมคุณภาพ (จุลชีววิทยา:
ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ, เคมี/กายภาพ)

เลขที่ใบอนุญาต	จ.21/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โพลีฟาร์ม จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 109 ซอยวัดบางพลีใหญ่ใน ถนนบางนา-ตราด หมู่ 12 ตำบลบางพลีใหญ่ อำเภอบางพลี จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10540
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00014
วันที่เริ่มต้นรับรอง	27 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	26 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
---------------------------------------	---

- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐุมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	6/2559
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท พอนด์ เคมีคอล จำกัด
ที่อยู่	: เลขที่ 1/18 หมู่ 4 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00062
วันที่เริ่มต้นรับรอง	11 ธันวาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/21396 ลวท 21 ธ.ค.66
วันที่เริ่มต้นรับรอง	29 กันยายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	28 กันยายน ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบผง 1.3 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	7/2555
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท พาทาร์แลบ (2517) จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 51 ถนนเลียบบคลอง 7 (อัญบุรี-ลำลูกกา) หมู่ 3 ตำบลบึงคำ พริ้ว อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00067
วันที่เริ่มต้นรับรอง	18 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2020
วันที่สิ้นสุดรับรอง	17 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2025
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/1871 ลวท 19 ต.ค. 66
วันที่เริ่มต้นรับรอง	8 กันยายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	7 กันยายน ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.6 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	จ. 9/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท พี.พี.แลบอราตอรีส์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 31 ถนนรังสิต-นครนายก หมู่ 1 ตำบลรังสิต อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-18-00071
วันที่เริ่มต้นรับรอง	13 ธันวาคม ค.ศ. 2017
วันที่สิ้นสุดรับรอง	12 ธันวาคม ค.ศ. 2020
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบผง

เลขที่ใบอนุญาต	2/2531
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ฟาร์มาแคร์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 114 ซอยฉลองกรุง 31 แขวงลำปลาทิว เขตลาดกระบัง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10520
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00057
วันที่เริ่มต้นรับรอง	11 ธันวาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/1943 ลวท 17ต.ค.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	12 กันยายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	11 กันยายน ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

เลขที่ใบอนุญาต	1/2548
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ฟาร์มาเทค จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 48 หมู่ 4 ตำบลน้ำพุ อำเภอเมืองราชบุรี จังหวัดราชบุรี รหัสไปรษณีย์ 70000
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-21-00007
วันที่เริ่มต้นรับรอง	13 กรกฎาคม ค.ศ. 2020
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2023
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/1532 ลวท 23ส.ค.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	3 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	2 สิงหาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการ รับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2 รูปแบบผง

เลขที่ใบอนุญาต	114/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ฟาร์มาสแตนด์แล็บบอราตอรีส์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 96/3 ถนนบางบัวทอง-สุพรรณบุรี หมู่ 6 ตำบลราษฎร์นิยม อำเภอไทรน้อย จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00028
วันที่เริ่มต้นรับรอง	10 มกราคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	9 มกราคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/14540 ลวท 7 ก.ย.2566
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	1/2562
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ฟาร์มาสันต์แล็บบอราตอรีส์ จำกัด (สาขา 3)
ที่อยู่	เลขที่ 33 หมู่ที่ 2 ตำบลราษฎร์นิยม อำเภอไทรน้อย จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-21-00017
วันที่เริ่มต้นรับรอง	5 กรกฎาคม ค.ศ. 2021
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/1801 ลวท 22ก.ย.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	5 กันยายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	4 กันยายน ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาปราศจากเชื้อ 1.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก

เลขที่ใบอนุญาต	3/2545
ชื่อสถานที่ผลิตยา	โรงงานเภสัชกรรมทหาร ศูนย์การอุตสาหกรรมป้องกันประเทศและพลังงานทหาร
ที่อยู่	เลขที่ 183 ซอยตรีมิตร ถนนพระราม 4 แขวงพระโขนง เขตคลองเตย กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00011
วันที่เริ่มต้นรับรอง	13 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	12 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2.1.8 รูปแบบผง 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	5/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เภสัชกรรมศรีประสิทธิ์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 216 หมู่ 6 ตำบลสวนหลวง อำเภอกระทุ่มแบน จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00055
วันที่เริ่มต้นรับรอง	24 ธันวาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	23 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/16901 ลวท 19 ต.ค. 66
วันที่เริ่มต้นรับรอง	28 กันยายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	27 กันยายน ค.ศ. 2025

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง 1.5 รูปแบบเม็ด
---------------------------------------	--

เลขที่ใบอนุญาต	5/2558
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท มิลลิเมต จำกัด (สาขา)
ที่อยู่	เลขที่ 174 หมู่ 8 ตำบลผางาม อำเภอเวียงชัย จังหวัดเชียงราย รหัสไปรษณีย์ 57210
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-21-00016
วันที่เริ่มต้นรับรอง	8 มีนาคม ค.ศ. 2021
วันที่สิ้นสุดรับรอง	7 มีนาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/1671 ลวท 9ก.ย.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	29 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	28 สิงหาคม ค.ศ. 2025

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบเม็ด 1.2 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.3 รูปแบบผง 1.4 รูปแบบอื่นๆ (ยาอม) 2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อกลุ่มฮอร์โมนเพศ
---------------------------------------	--

2.1 รูปแบบเม็ด

3. เกสซ์เคมีภัณฑ์ (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 27 - 28 ธันวาคม 2564)

3.1 เกสซ์เคมีภัณฑ์สำเร็จรูป

3.1.1 Atorvastatin granules

3.1.2 Metformin hydrochloride granules

3.1.3 Glucosamine sulfate granules

3.1.4 Alumina, Magnesia and Simethicone granules

3.1.5 Doxazosin granules

3.1.6 Pioglitazone hydrochloride granules

3.1.7 Glipizide granules

3.1.8 Fexofenadine hydrochloride granules

3.1.9 Paracetamol, Chlorpheniramine maleate and Phenylephrine hydrochloride granules

3.1.10 Paracetamol and Orphenadrine citrate granules

3.1.11 Paracetamol granules

3.1.12 Calcium carbonate granules

3.1.13 Calcium with vitamin D granules

3.1.14 Calcium and vitamin D with minerals granules

เลขที่ใบอนุญาต	3/2544
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท มิลลิเมต จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 193 ถนนสุขสวัสดิ์ หมู่ 1 ตำบลปากคลองบางปลากด อำเภอ พระสมุทรเจดีย์ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10290
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00047
วันที่เริ่มต้นรับรอง	19 มิถุนายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	18 มิถุนายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.4 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย

- 1.1.1.5 รูปแบบของแข็ง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เซฟาโลสปอริน
- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูล
- 1.2.1.3 รูปแบบหมากฝรั่ง
- 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.1.17 รูปแบบอื่นๆ (รูปแบบยาอม)
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูล
- 1.5.1.3 รูปแบบหมากฝรั่ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.1.17 รูปแบบอื่นๆ (รูปแบบยาอม)
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	9/2559
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท มิลลิเมต บีเอฟเอส จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 174,179 หมู่ 8 ตำบลผางาม อำเภอเวียงชัย จังหวัดเชียงราย รหัสไปรษณีย์ 57210
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00053
วันที่เริ่มต้นรับรอง	23 กันยายน ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	21 กันยายน ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/19868 ลวท 19 ต.ค. 66
วันที่เริ่มต้นรับรอง	15 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	14 สิงหาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาปราศจากเชื้อ 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย 2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ (เพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 8 กรกฎาคม

2565)

2.1 รูปแบบเม็ด

2.2 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.3 รูปแบบผง

2.4 รูปแบบอื่นๆ (ยาอม)

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อกลุ่มฮอร์โมนเพศ (เพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 8 กรกฎาคม 2565)

3.1 รูปแบบเม็ด

4. เภสัชเคมีภัณฑ์ (เพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 8 กรกฎาคม 2565)

4.1 เภสัชเคมีภัณฑ์กึ่งสำเร็จรูป

4.1.1 Atorvastatin granules

4.1.2 Metformin hydrochloride granules

4.1.3 Glucosamine sulfate granules

4.1.4 Alumina, Magnesia and Simethicone granules

4.1.5 Doxazosin granules

4.1.6 Pioglitazone hydrochloride granules

4.1.7 Glipizide granules

4.1.8 Fexofenadine hydrochloride granules

4.1.9 Paracetamol, Chlorpheniramine maleate and Phenylephrine hydrochloride granules

4.1.10 Paracetamol and Orphenadrine citrate granules

4.1.11 Paracetamol granules

4.1.12 Calcium carbonate granules

4.1.13 Calcium with vitamin D granules

4.1.14 Calcium and vitamin D with minerals granules

เลขที่ใบอนุญาต	104/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท แมคโครฟาร์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 89 ซอยพัฒนาการ 20 แยก 4 ถนนพัฒนาการ แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00028
วันที่เริ่มต้นรับรอง	11 กรกฎาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	10 กรกฎาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน <p>กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน</p>

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	2/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โมเดอร์นแมนู จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 54/1 ถนนนวมินทร์ หมู่ 5 แขวงคลองกุ่ม เขตบึงกุ่ม กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10240
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-19-00076
วันที่เริ่มต้นรับรอง	12 กรกฎาคม ค.ศ. 2018
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2023
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/2248 ลวท28พ.ย.2565
วันที่เริ่มต้นรับรอง	27 ตุลาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	26 ตุลาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2561) 2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน <ol style="list-style-type: none"> 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 2.1.1 รูปแบบของแข็ง

3. ยาที่ไม่ใช่ปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 26 เมษายน 2562)

3.2 รูปแบบเม็ด (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 26 เมษายน 2562)

เลขที่ใบอนุญาต	1/2554
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โมเดิร์น ฟาร์มา จำกัด
ที่อยู่	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์) 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก (ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ และสัตว์) 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน (ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ และสัตว์) 1.4 รูปแบบผง (ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ และสัตว์) 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง (ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์) 1.6 รูปแบบเม็ด (ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์)
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00038
วันที่เริ่มต้นรับรอง	19 มิถุนายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	18 มิถุนายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการ
รับรอง

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : :

1. การดำเนินการผลิต
- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.8 รูปแบบผง
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.8 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	1/2532
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท มาชาแลบ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 52 ซอยท่าข้าม 14 แขวงสามด้า เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-21-00009
วันที่เริ่มต้นรับรอง	1 ธันวาคม ค.ศ. 2020
วันที่สิ้นสุดรับรอง	30 พฤศจิกายน ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/1666 ลวท 8ก.ย.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	24 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	23 สิงหาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	จ. 18/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ยูโทเปียน จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 602 ซอยท่านผู้หญิง ถนนเทพารักษ์ หมู่ 3 ตำบลเทพารักษ์ อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10270
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00022
วันที่เริ่มต้นรับรอง	4 กรกฎาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	3 กรกฎาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.4 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.2.3 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย
---------------------------------------	---

- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.8 รูปแบบผง
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.7 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	5/2559
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ยูโทเบียน จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 249 หมู่ 1 ตำบลโคกไทย อำเภอศรีมโหสถ จังหวัดปราจีนบุรี รหัสไปรษณีย์ 25190
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00016
วันที่เริ่มต้นรับรอง	12 มิถุนายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	11 มิถุนายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.5 รูปแบบของแข็ง กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เซฟาโลสปอริน

- 1.1.2.3 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย
- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน
- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	112/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ยูนิซัน จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 39 หมู่ 4 ตำบลคลองอุดมชลจร อำเภอเมืองฉะเชิงเทรา จังหวัดฉะเชิงเทรา รหัสไปรษณีย์ 24000
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00032
วันที่เริ่มต้นรับรอง	16 มกราคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	15 มกราคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/14915 ลวท 18 ก.ย. 2566
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
---------------------------------------	---

- 1.2.1.8 รูปแบบผง
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
 - 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐุมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.8 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
 - 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ
- ข้อจำกัดหรือข้อสังเกตที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตของการดำเนินการผลิตเหล่านี้:
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ รวมถึง การแบ่งบรรจุแบบทุติยภูมิ (กลุ่มฮอร์โมนเพศ รูปแบบเม็ด)

เลขที่ใบอนุญาต	3/2542
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ยูเมต้า จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 26/18-21 ซอยอยู่เย็น ถนนรามอินทรา หมู่ 9 แขวงท่าแร้ง เขตบางเขน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10220
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00031
วันที่เริ่มต้นรับรอง	6 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	5 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย <ol style="list-style-type: none"> 1.1.2.3 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย <p>กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
---------------------------------------	--

- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.8 รูปแบบผง
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 แบ่งบรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.8 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	1/2560
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เยนเนอร์รอลดรีกส์เฮ้าส์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 90, 90/1 หมู่ 4 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00068
วันที่เริ่มต้นรับรอง	24 เมษายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	23 เมษายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย <p>กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ</p>
---------------------------------------	---

1.1.1.5 รูปแบบของแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน

1.1.2 ผลิตภัณฑ์ทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.1.2.3 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน

1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน, เซฟาโลสปอริน

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.1 จุดชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ

1.6.2 จุดชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	70/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เยเนอรัล ฮอสปิทัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน)
ที่อยู่	เลขที่ 101/99 ซอยนวนนคร 7 ถนนพหลโยธิน หมู่ 20 ตำบลคลองหนึ่ง อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12120
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-22-00005
วันที่เริ่มต้นรับรอง	28 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	27 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2025
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก 1.1.2.3 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.1 จุลชีววิทยา : ยาปราศจากเชื้อ Microbiological : Sterility
- 1.6.2 จุลชีววิทยา : ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ Microbiological : Nonsterility
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ : Chemical/Physical

เลขที่ใบอนุญาต	104/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท แมคโครฟาร์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 89 ซอยพัฒนาการ 20 แยก 4 ถนนพัฒนาการ แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00028
วันที่เริ่มต้นรับรอง	11 กรกฎาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	10 กรกฎาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง <p>กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน</p> 1.2.1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	94/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท วิทยาธรรม จำกัด สาขา 2
ที่อยู่	เลขที่ 46 ซอย 69 (สาลิณีมิตร) ถนนสุขุมวิท แขวงพระโขนงเหนือ เขต วัฒนา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือ รับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00046
วันที่เริ่มต้นรับรอง	5 กันยายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	4 กันยายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยา ที่ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

4. กระบวนการผลิตอื่นๆ

4.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

4.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

4.3 รูปแบบกึ่งแข็ง

ข้อจำกัดหรือข้อสังเกตที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตของการดำเนินการผลิตเหล่านี้:

4.1 แบ่งบรรจุเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์ รวมถึงกิจกรรม การบรรจุแบบปฐมภูมิ, การบรรจุแบบทุติยภูมิ และ การควบคุมคุณภาพ (จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ, เคมี/กายภาพ)

เลขที่ใบอนุญาต	4/2530
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท วี แอนด์ พี ลาบอราตอรี จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 182 ถนนเพชรเกษม หมู่ 14 ตำบลไร่ขิง อำเภอสามพราน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73210
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00002
วันที่เริ่มต้นรับรอง	15 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	14 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
---------------------------------------	---

- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเมื่อด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเมื่อด
- 1.5.2 บรรจุแบบหุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	137/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท ศิริปัญญา จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 50/4 ซอยศิริปัญญา ถนนบางกรวย-ไทรน้อย หมู่ 7 ตำบลไทรน้อย อำเภไทรน้อย นนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00017
วันที่เริ่มต้นรับรอง	8 กรกฎาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/1085 ลวท 6มิ.ย.2565
วันที่เริ่มต้นรับรอง	6 มิถุนายน ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	5 มิถุนายน ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง

เลขที่ใบอนุญาต	4/2542
ชื่อสถานที่ผลิตยา	สภาอากาศไทย สถานเสาวภา
ที่อยู่	เลขที่ 1871 ถนนพระราม 4 แขวงปทุมวัน เขตปทุมวัน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10330
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00049
วันที่เริ่มต้นรับรอง	23 กันยายน ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2023
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/1413 ลวท 5 ส.ค.2565
วันที่เริ่มต้นรับรอง	5 กรกฎาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	4 กรกฎาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาปราศจากเชื้อ 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

- 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
- 2. ยาชีววัตถุ
- 2.1ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
- 2.1.1 วัคซีน
- 2.1.1.1 วัคซีนปรีซีจี ชนิดแห้ง พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.1.2 ทีอาร์ซีเอส สปีด้า พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2 เซรุ่ม
- 2.1.2.1 เซรุ่มแก๊พ็องสามเหลี่ยม พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.2 เซรุ่มแก๊พ็องห้า พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.3 เซรุ่มแก๊พ็องจาง พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.4 เซรุ่มแก๊พ็องเขียวหางไหม้ พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.5 เซรุ่มแก๊พ็องกะปะ พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.6 เซรุ่มแก๊พ็องแมวเซา พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.7 เซรุ่มแก๊พ็องทับสมิงคลา พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.8 เซรุ่มแก๊พ็องระบบโลหิต พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย
- 2.1.2.9 เซรุ่มแก๊พ็องระบบประสาท พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับ
ละลาย
- 2.1.2.10 เซรุ่มป้องกันโรคพิษสุนัขบ้า

เลขที่ใบอนุญาต	123/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สยามเภสัช จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 123 ซอยโชคชัยร่วมมิตร ถนนวิภาวดีรังสิต แขวงจอมพล เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900 และ 9 ซอยโชคชัยร่วมมิตร 3 แขวงดินแดง เขตดินแดง กรุงเทพมหานคร 10400
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00047
วันที่เริ่มต้นรับรอง	19 สิงหาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	17 สิงหาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/16898 ลวท 19 ต.ค. 2566
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 สิงหาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยา ที่ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาปราศจากเชื้อ 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1 รูปแบบไลโอไฟไลซ์ 1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

- 1.1.3 รูปแบบของแข็ง
- 1.2 ผลิตภัณฑ์ทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก
 - 1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
- 2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 ผลิตภัณฑ์โดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของแข็ง
- 3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 3.1 ผลิตภัณฑ์โดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 3.1.1 รูปแบบของแข็ง
- 4. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มคาบาพีแนม
 - 4.1 ผลิตภัณฑ์โดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 4.1.1 รูปแบบของแข็ง
- 5. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 5.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 5.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 5.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 5.1 รูปแบบผง
 - 5.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 5.6 รูปแบบเม็ด
- 6. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 6.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 6.2 รูปแบบผง
 - 6.3 รูปแบบเม็ด
- 7. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 7.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 7.2 รูปแบบผง
 - 7.3 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	1/2539
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สหการโอสถ (1996) จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 208 ถนนร่มเกล้า แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10510
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00038
วันที่เริ่มต้นรับรอง	6 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	5 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์และสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2.1.8 รูปแบบผง

- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.1 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	2/2559
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สหแพทย์เภสัช จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 30/333 หมู่ 1 ตำบลโคกขาม อำเภอเมืองสมุทรสาคร จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74000
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00029
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 มกราคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 มกราคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/14539 ลวท 7 ก.ย. 2566
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์และสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง กลุ่มยาที่มีข้อกําหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	149/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สามัคคีเภสัช จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 2601 ถนนสุขุมวิท แขวงบางจาก เขตพระโขนง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10260
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00019
วันที่เริ่มต้นรับรอง	3 กรกฎาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	2 กรกฎาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.4 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.2.3 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.12 รูปแบบเหนียว
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.12 รูปแบบเหนียว
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	123/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สยามเภสัช จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 123 ซอยโชคชัยร่วมมิตร ถนนวิภาวดีรังสิต แขวงจอมพล เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900 และ 9 ซอยโชคชัยร่วมมิตร 3 แขวงดินแดง เขตดินแดง กรุงเทพมหานคร 10400
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือ รับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00047
วันที่เริ่มต้นรับรอง	19 สิงหาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	17 สิงหาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/16898 ลวท 19 ต.ค. 2566
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 สิงหาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยา ที่ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาปราศจากเชื้อ 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1 รูปแบบไลโอไฟไลซ์ 1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย 1.1.3 รูปแบบของแข็ง 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

- 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก
- 1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของแข็ง
3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 3.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 3.1.1 รูปแบบของแข็ง
4. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มคาบาพีแนม
 - 4.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 4.1.1 รูปแบบของแข็ง
5. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 5.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 5.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 5.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 5.1 รูปแบบผง
 - 5.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 5.6 รูปแบบเม็ด
6. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 6.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 6.2 รูปแบบผง
 - 6.3 รูปแบบเม็ด
7. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 7.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 7.2 รูปแบบผง
 - 7.3 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	149/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สามัคคีเภสัช จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 2601 ถนนสุขุมวิท แขวงบางจาก เขตพระโขนง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10260
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00019
วันที่เริ่มต้นรับรอง	3 กรกฎาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	2 กรกฎาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.4 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.2.3 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.12 รูปแบบเหนียว
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.12 รูปแบบเหนียว
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	1/2539
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สหการโอสถ (1996) จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 208 ถนนร่มเกล้า แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10510
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00038
วันที่เริ่มต้นรับรอง	6 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	5 กุมภาพันธ์ ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์และสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2.1.8 รูปแบบผง <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.1 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐุมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	2/2559
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท สหแพทย์เภสัช จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 30/333 หมู่ 1 ตำบลโคกขาม อำเภอเมืองสมุทรสาคร จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74000
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00029
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 มกราคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 มกราคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/14539 ลวท 7 ก.ย. 2566
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์และสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง กลุ่มยาที่มีข้อกําหนดเฉพาะ: เพนนิซิลลิน 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

กลุ่มยาที่มีข้อบกพร่องเฉพาะ: เพนนิซิลลิน

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	3/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โรงงานเภสัชกรรม แหลมทองการแพทย์ จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 655 ถนนประดิษฐ์มนูธรรม แขวงสะพานสอง เขตวังทองหลาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00051
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 กันยายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 กันยายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุคำค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.2.3 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอริโมนเพศ

- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ
 - 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2.1.8 รูปแบบผง
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.1.12 รูปแบบเหนียว
 - 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
 - กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ
 - 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ
 - 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5.1.8 รูปแบบผง
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.1.12 รูปแบบเหนียว
 - 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
 - กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: ฮอร์โมนเพศ
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
 - 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	79/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท แสงไทยก่าปะนี จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 148/5 ถนนนางลิ้นจี่ แขวงทุ่งมหาเมฆ เขตสาทร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10120
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00006
วันที่เริ่มต้นรับรอง	7 มีนาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	6 มีนาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.4 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย (ยาหยอดตา) 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.1.2.2 รูปแบบกึ่งแข็ง (ซีฟิ่งป้ายตา) 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
 - 1.5.1 บรรจุแบบปฐุมภูมิ
 - 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
 - 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	1/2552
ชื่อสถานที่ผลิตยา	องค์การเภสัชกรรม
ที่อยู่	เลขที่ 138 ถนนรังสิต-นครนายก หมู่ 4 ตำบลบึงสนั่น อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00037
วันที่เริ่มต้นรับรอง	25 เมษายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	24 เมษายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบัน สำหรับมนุษย์ : 1. การดำเนินการผลิต 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	2/2541
ชื่อสถานที่ผลิตยา	องค์การเภสัชกรรม
ที่อยู่	เลขที่ 75/1 ถนนพระรามที่ 6 แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10400
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-24-00010
วันที่เริ่มต้นรับรอง	15 พฤษภาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	14 พฤษภาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1.4 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลิน

1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.3 ยาชีววัตถุ

1.3.1 ยาชีววัตถุ

1.3.1.2 ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกัน

1.3.1.2.4 อิมมูโนโกลบูลิน (เตตานัสแอนติท็อกซิน)

1.3.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.3.2.2 ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกัน

1.3.2.2.4 อิมมูโนโกลบูลิน (เตตานัสแอนติท็อกซิน)

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: เพนนิซิลิน

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

1.6.4 ชีววัตถุ

เลขที่ใบอนุญาต	3/2547
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท อาร์เอ็กซ์ แมนูแฟคเจอร์ริง จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 76 ถนนศาลายา-บางภาษี หมู่ 10 ตำบลนราภิรมย์ อำเภอ บางเลน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73130
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00061
วันที่เริ่มต้นรับรอง	22 พฤษภาคม ค.ศ. 2018
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2023
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/2159 ลวท 14พ.ย.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	30 พฤษภาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	29 พฤษภาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบเม็ด 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก (ได้รับการรับรองเพิ่มเติม ตั้งแต่วันที่ 28 ตุลาคม 2562) 1.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน (ได้รับการรับรองเพิ่มเติม ตั้งแต่วันที่ 12 พฤษภาคม 2564)

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 12 พฤษภาคม 2564)

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

2.3 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	1/2541
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท อินเตอร์ไทย ฟาร์มาซูติเคิล แมนูแฟคเจอร์ริง จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 1899 ซอยศิริสยาม ถนนพหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือ รับรอง	GMMP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00041
วันที่เริ่มต้นรับรอง	7 สิงหาคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	6 สิงหาคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1.4 รูปแบบของเปลวปริมาตรน้อย 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
---------------------------------------	---

1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.1.17 รูปแบบอื่นๆ (ยาสูดดม)

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5.1.8 รูปแบบผง

1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5.1.13 รูปแบบเม็ด

1.5.1.17 รูปแบบอื่นๆ (ยาสูดดม)

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ

1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

2. เกสซ์เคมีภัณฑ์

2.1 Benzocaine Paste 5%

ข้อจำกัดหรือข้อสังเกตที่เกี่ยวข้องกับขอบเขตของการดำเนินการผลิต
เหล่านี้:

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ รวมถึง การแบ่งบรรจุแบบปฐมภูมิ (รูปแบบ
แคปซูลอ่อน)

2.1 Benzocaine Paste 5% รวมถึงกิจกรรม การผลิต, การบรรจุแบบ
ปฐมภูมิ, การบรรจุแบบทุติยภูมิ และ การควบคุมคุณภาพ (จุลชีววิทยา:

ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ, เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	3/2547
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท อาร์เอ็กซ์ แมนูแฟคเจอร์ริง จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 76 ถนนศาลายา-บางภาษี หมู่ 10 ตำบลนราภิรมย์ อำเภอ บางเลน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73130
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00061
วันที่เริ่มต้นรับรอง	22 พฤษภาคม ค.ศ. 2018
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2023
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/2159 ลวท 14พ.ย.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	30 พฤษภาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	29 พฤษภาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบเม็ด 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก (ได้รับการรับรองเพิ่มเติม ตั้งแต่วันที่ 28 ตุลาคม 2562) 1.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน (ได้รับการรับรองเพิ่มเติม ตั้งแต่วันที่ 12 พฤษภาคม 2564) 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 12

พฤษภาคม 2564)

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

2.3 รูปแบบเม็ด

เลขที่ใบอนุญาต	12/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	โรงงานบริษัท เอ.เอ็น.บี. ลาบอราตอรี (อำนวยการเภสัช) จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 557 ถนนรามอินทรา แขวงคันทนายาว เขตคันทนายาว กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Inactive
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-18-00056
วันที่เริ่มต้นรับรอง	13 มีนาคม ค.ศ. 2018
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 ธันวาคม ค.ศ. 2023
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/2082 ลวท 2พ.ย.65
วันที่เริ่มต้นรับรอง	18 ตุลาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	17 ตุลาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์: 1. ยาปราศจากเชื้อ 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย 1.1.2 รูปแบบของแข็ง 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก 1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ

2.1 ผลิตภัณฑ์ทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

เลขที่ใบอนุญาต	1/2558
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เอช.เค.ฟาร์มาซูติคอล จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 95 ซอยคลองมะเดื่อ 13 หมู่ 4 ตำบลคลองมะเดื่อ อำเภอ กระทุ่มแบน จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74110
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00036
วันที่เริ่มต้นรับรอง	2 ธันวาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	1 ธันวาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/21585 ลวท 26 ธ.ค. 66
วันที่เริ่มต้นรับรอง	2 ธันวาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	1 ธันวาคม ค.ศ. 2025

กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.3 รูปแบบผง 1.4 รูปแบบเม็ด 2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
---------------------------------------	--

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

เลขที่ใบอนุญาต	จ. 4/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เอเชียนฟาร์มาซูติคัล จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 199 ถนนติวานนท์ หมู่ 5 ตำบลบางกะดี อำเภอเมือง ปทุมธานี จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12000
สถานะการรับรอง GMMP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMP+Add on GDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-20-00050
วันที่เริ่มต้นรับรอง	13 สิงหาคม ค.ศ. 2019
วันที่สิ้นสุดรับรอง	12 สิงหาคม ค.ศ. 2024
สถานะการรับรอง GDP	Active
เลขที่หนังสือ	สธ. 1009/21407 ลวท 22 ธ.ค.66
วันที่เริ่มต้นรับรอง	15 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	14 สิงหาคม ค.ศ. 2025
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.3 รูปแบบผง 1.4 รูปแบบเม็ด 2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 2.2 รูปแบบผง

เลขที่ใบอนุญาต	จ. 15/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท เอ็ม แอนด์ เอ็ช แมนูแฟคเจอร์ริง จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 41 ถนนสุขุมวิท ตำบลปากน้ำ อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10270
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00012
วันที่เริ่มต้นรับรอง	18 กรกฎาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	17 กรกฎาคม ค.ศ. 2025
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา

กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :</p> <p>1.1 ยาปราศจากเชื้อ</p> <p>1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ</p> <p>1.1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก</p> <p>1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย</p> <p>1.1.1.5 รูปแบบของแข็ง</p> <p>กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: กลุ่มเซฟาโลสปอริน, กลุ่มคาร์บาพีแนม</p> <p>1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย</p> <p>1.1.2.3 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย</p>
---------------------------------------	--

1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: กลุ่มเพนนิซิลลิน, กลุ่มเซฟาโลสปอริน

1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2.1.8 รูปแบบผง

กลุ่มยาที่กำหนดเฉพาะ: กลุ่มเพนนิซิลลิน, กลุ่มเซฟาโลสปอริน

1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.1.16 สารผสมล่วงหน้าสำหรับสัตว์

กลุ่มยาที่มีข้อกำหนดเฉพาะ: กลุ่มเพนนิซิลลิน

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

เลขที่ใบอนุญาต	8/2555
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท แอดวานซ์ ฟาร์มาซูติคอล แมนูเฟคเจอร์ริง จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 16/17 ถนนบ้านหว่า-ภาชี หมู่ 4 ตำบลอุทัย อำเภออุทัย จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13210
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00037
วันที่เริ่มต้นรับรอง	9 มกราคม ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	8 มกราคม ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	Inactive
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับการรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์และสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน 1.2.1.8 รูปแบบผง 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบหุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	128/2526
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท โรงงานเภสัชกรรม แอตแลนติก จำกัด
ที่อยู่	เลขที่ 111 หมู่ 7 ตำบลบางพลีน้อย อำเภอบางบ่อ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10560
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23-00031
วันที่เริ่มต้นรับรอง	6 มิถุนายน ค.ศ. 2023
วันที่สิ้นสุดรับรอง	5 มิถุนายน ค.ศ. 2026
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	สธ 1009/14408 ลวท 5 ก.ย. 2566
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ได้รับ การรับรอง	<p>ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์และสัตว์ :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การดำเนินการผลิต <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ยาปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย 1.1.1.5 รูปแบบของแข็ง 1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย <ol style="list-style-type: none"> 1.1.2.2 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.1.2.3 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
- 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.2.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.2.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.2.1.8 รูปแบบผง
- 1.2.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.2.1 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป
- 1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์
- 1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ
- 1.5.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.5.1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.5.1.6 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.5.1.8 รูปแบบผง
- 1.5.1.11 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5.1.13 รูปแบบเม็ด
- 1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ
- 1.6 การควบคุมคุณภาพ
- 1.6.1 จุลชีววิทยา: ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.2 จุลชีววิทยา: ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
- 1.6.3 เคมี/กายภาพ

เลขที่ใบอนุญาต	1/2564
ชื่อสถานที่ผลิตยา	บริษัท อินเตอร์ ฟาร์มา จำกัด (มหาชน)
ที่อยู่	เลขที่ 89 นิคมอุตสาหกรรมโรจนะ 2 ถนน โรจนะ หมู่ 1 ตำบลบ้าน ช้าง อำเภอกุฉินารายณ์ จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13210
สถานะการรับรอง GMDP/GMP	Active
ประเภทหนังสือรับรอง	GMDP
เลขที่หนังสือรับรอง	1-2-07-17-23--00007
วันที่เริ่มต้นรับรอง	1 สิงหาคม ค.ศ. 2022
วันที่สิ้นสุดรับรอง	31 กรกฎาคม ค.ศ. 2025
สถานะการรับรอง GDP	-
เลขที่หนังสือ	
วันที่เริ่มต้นรับรอง	
วันที่สิ้นสุดรับรอง	โปรดระบุค่าค้นหาจากช่องค้นหา
กระบวนการผลิตยาที่ ได้รับการรับรอง	ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ : 1.1 ยาปราศจากเชื้อ 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย 1.1.3 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป 1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ 1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.1 จุลชีววิทยา:ยาปราศจากเชื้อ

1.6.2 จุลชีววิทยา:ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ