

สถานะการได้รับการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน

หมายเหตุ

รายชื่อสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบันที่เผยแพร่ทาง internet นี้ เป็นเพียงข้อมูลเบื้องต้น ซึ่งอาจเปลี่ยนแปลงได้ตลอดเวลา กรณีที่มีข้อสงสัย ขอให้ท่านติดต่อเจ้าหน้าที่รับรองมาตรฐานการผลิตยาที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกให้ผู้ผลิตเป็นสำคัญ โดยขอคู่มือหนังสือนี้ได้จากผู้เสนอขายยา

สถานที่ผลิตยาได้รับการตรวจประเมินมาตรฐานตาม :

- กฎกระทรวง กำหนดหลักเกณฑ์วิธีการ และเงื่อนไขการผลิตยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. 2546
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องการกำหนดรายละเอียดเกี่ยวกับหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนปัจจุบัน และแก้ไขเพิ่มเติมหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนโบราณ ตามกฎหมายว่าด้วยยา พ.ศ. 2559

(วันที่ปรับปรุงข้อมูล : 19 สิงหาคม 2565) เรียงตามชื่อสถานที่

ก ข ค ง จ ฉ ช ซ ฮ ต ฎ ฏ ด ฒ ต ฎ ท ธ น บ ป ผ พ ฟ ภ ม ย ร ล ว ศ ษ ส ห อ ฮ

1. บริษัท 2 เอ็ม (เมด-เมเกอร์) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 3 ซอยรามคำแหง 199 ถนนรามคำแหง แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10510

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2527

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00051 วันที่รับรอง 21 พฤศจิกายน 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 พฤศจิกายน 2563

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 20 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2 รูปแบบเม็ด

2. บริษัท 3 เอ็ม (ประเทศไทย) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 53/1 ซอยสุขาภิบาล 2 ถนนลาดหลุมแก้ว หมู่ 1 ตำบลระแหง อำเภอลาดหลุมแก้ว จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12140

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2550

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00043 วันที่รับรอง 22 มกราคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 21 มกราคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบอื่นๆ (พลาสติกอร์ยา, Alcohol Pad)

3. ห้างหุ้นส่วนจำกัด ห้างขายยา กรุงเทพฯพามาซี

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 783 ถนนเจริญนคร แขวงบางปะกอก เขตราชบุรีบูรณะ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10140

เลขที่ใบอนุญาต : 38/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00031 วันที่รับรอง 10 กันยายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 9 กันยายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

- 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.3 รูปแบบผง
- 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.5 รูปแบบเม็ด

4. **บริษัท โรงงานเภสัชกรรม เกร็ดเตอร์ฟาร์ม่า จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 55/2, 55/11 ถนนบางเตย วัดสุวรรณ หมู่ 1 ตำบลศาลายา อำเภอพุทธมณฑล จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73170
เลขที่ใบอนุญาต : 2/2546

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00003 วันที่รับรอง 19 มีนาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 18 มีนาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด
2. แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์
 - 2.1 แบ่งบรรจุแบบทุติยภูมิ
 - 2.1.1 รูปแบบยาพ่น
 - 2.1.2 รูปแบบอื่นๆ (ยาปราศจากเชื้อ)

5. **บริษัท โกลเด้น ไลน์ บิสซิเนส จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 9/1 ถนนสระบุรี-หล่มสัก หมู่ 8 ตำบลห้วยหิน อำเภอชัยบาดาล จังหวัดลพบุรี รหัสไปรษณีย์ 15130

เลขที่ใบอนุญาต : 6/2545

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00056 วันที่รับรอง 21 ตุลาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 ตุลาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2 รูปแบบผง

6. **บริษัท คอนติเนนเทล-ฟาร์ม จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 85/5 ซอยประชุมพร ถนนแจ้งวัฒนะ 14 หมู่ 1 แขวงทุ่งสองห้อง เขตหลักสี่ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10210

เลขที่ใบอนุญาต : 58/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00019 วันที่รับรอง 4 มิถุนายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 3 มิถุนายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 3 มิถุนายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.3 รูปแบบเหน็บ
 - 1.4 รูปแบบเม็ด

7. **บริษัท คินเจน ไบโอเทค จำกัด**

สถานที่ตั้ง : 49/1 ซอยเทียนทะเล 25 ถนนบางขุนเทียน-ชายทะเล แขวงท่าข้าม เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2563

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00018 วันที่รับรอง 21 กรกฎาคม 2564 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 กรกฎาคม 2567

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์

1.1 แบ่งบรรจุหุติยภูมิ

1.1.1 รูปแบบอื่นๆ (Erythropoietin)

8. **โครงการจัดตั้งศูนย์เสริมสร้างอุตสาหกรรมชีวภาพจากนวัตกรรม มหาวิทยาลัย มหิดล**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 999 ถนนพุทธมณฑล สาย 4 หมู่ 5 ตำบลศาลายา อำเภอพุทธมณฑล จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73170

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2558

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

9. **บริษัท เกสซ์กรรม เค.บี. จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 50 ถนนจอมทอง แขวงบางค้อ เขตจอมทอง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2544

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00061 วันที่รับรอง 19 มิถุนายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 18 มิถุนายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบเม็ด

10. **บริษัท เคนยาคุ (ประเทศไทย) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 90 ซอยลาดพร้าว 91 (เกสร) ถนนลาดพร้าว แขวงวังทองหลาง เขตวังทองหลาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310

เลขที่ใบอนุญาต : 30/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00069 วันที่รับรอง 30 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 29 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 29 พฤษภาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบผง

1.2 รูปแบบเม็ด

11. **โรงงานเภสัชกรรม เคมีภัณฑ์เมดิคอล**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 217/5 ซอย แจ่งวัฒนะ 6 แยก 1 - 4 ถนน แจ่งวัฒนะ แขวงตลาดบางเขน เขตหลักสี่ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10210

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2555

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00065 วันที่รับรอง 16 กันยายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 15 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.6 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
- 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
12. **บริษัท เจเนพูติก ไบโอ จำกัด**
สถานที่ตั้ง : เลขที่ 142 ห้อง 202,204-210 ชั้น 2 อาคารกลุ่มนวัตกรรม 2 ทาวเวอร์ C ถนนพหลโยธิน หมู่ 9 ตำบลคลองหนึ่ง อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12120
เลขที่ใบอนุญาต : 1/2565
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -
อยู่ในแผนการตรวจประเมิน
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -
13. **บริษัท เจนซายน์ รีเสิร์ช จำกัด**
สถานที่ตั้ง : เลขที่ 141 ซอยอุทยานวิทยาศาสตร์ประเทศไทย ถนนพหลโยธิน หมู่ 9 ตำบล คลองหนึ่ง อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12120
เลขที่ใบอนุญาต : 1/2559
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -
อยู่ในแผนการตรวจประเมิน
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -
14. **บริษัท เจริญเภสัชแล็บ จำกัด**
สถานที่ตั้ง : เลขที่ 32 ซอยเพชรเกษม 21 ถนนเพชรเกษม แขวงปากคลองภาษีเจริญ เขตภาษีเจริญ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10160
เลขที่ใบอนุญาต : 80/2526
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00024 วันที่รับรอง 20 มิถุนายน 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 19 มิถุนายน 2563
หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :
ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :
1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
1.4 รูปแบบเม็ด
15. **บริษัท โรงงานเภสัชอุตสาหกรรม เจเอสพี (ประเทศไทย) จำกัด (มหาชน)**
สถานที่ตั้ง : เลขที่ 255, 257 ซอยสาธุประดิษฐ์ 58 ถนนสาธุประดิษฐ์ แขวงบางโพงพาง เขตยานนาวา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10120
เลขที่ใบอนุญาต : 8/2559
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00073 วันที่รับรอง 14 พฤศจิกายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 13 พฤศจิกายน 2564
หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :
ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :
1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมวันที่ 6 ตุลาคม 2563)
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ
2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
2.2 รูปแบบเม็ด
16. **ห้างหุ้นส่วนจำกัด จิวบราเตอร์ส**
สถานที่ตั้ง : เลขที่ 24 ซอย พร้อมพรรค ถนนสุขุมวิท แขวงคลองตันเหนือ เขตวัฒนา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110
เลขที่ใบอนุญาต : 100/2526
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-15-00022 วันที่รับรอง 22 กันยายน 2557 วันสิ้นสุดการรับรอง 21 กันยายน 2560

สิ้นสุดการรับรองมาตรฐานสถานผลิตยาแผนปัจจุบัน และอยู่ในแผนการตรวจเฝ้าระวัง

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด

17. ห้างหุ้นส่วนจำกัด ชาญกิจเทรดดิ้ง

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1009 ถนนพัฒนาการ แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250

เลขที่ใบอนุญาต : 133/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00076 วันที่รับรอง 25 มิถุนายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 24 มิถุนายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบผง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด

18. บริษัท โรงงานผลิตเวชภัณฑ์ ชินต้าเทรดดิ้ง (1971) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 420 ซอยสุทธิพร 2 ถนนอโศก-ดินแดง แขวงดินแดง เขตดินแดง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10400

เลขที่ใบอนุญาต : 85/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00041 วันที่รับรอง 21 พฤษภาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 พฤษภาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด

19. บริษัท ชุมชนเภสัชกรรม จำกัด (มหาชน)

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1 ซอยคูบอน 11 ถนนคูบอน แขวงรามอินทรา เขตคันนายาว กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2529

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00022 วันที่รับรอง 6 พฤศจิกายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 5 พฤศจิกายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.6 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบผง
 - 2.3 รูปแบบเม็ด
20. **บริษัท ซีโนฟาร์ม (ไทย) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 15 ซอยอ่อนนุช 17 แยก 15 ถนนสุขุมวิท 77 แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250
เลขที่ใบอนุญาต : 2/2533
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00013 วันที่รับรอง 20 มีนาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 19 มีนาคม 2564

อยู่ในแผนการตรวจติดตาม
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :
ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบเม็ด
21. **บริษัท ซีฟาม จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 20/20 หมู่ 3 ตำบลสามเมือง อำเภอลาดบัวหลวง จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13230
เลขที่ใบอนุญาต : อย 2/2537
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00057 วันที่รับรอง 26 มิถุนายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 25 มิถุนายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :
ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบผง
 - 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด
22. **บริษัท เซนทาแล็บ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 70 ถนนพหลโยธิน หมู่ 4 ตำบลคลองหนึ่ง อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12120
เลขที่ใบอนุญาต : 2/2544
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00015 วันที่รับรอง 24 กรกฎาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 23 กรกฎาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 23 กรกฎาคม 2565
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :
ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบผง
23. **บริษัท โซลเวย์ เพอรอกซีไทย จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1 ถนน ไอ-สามเอ ตำบลมาบตาพุด อำเภอเมืองระยอง จังหวัดระยอง รหัสไปรษณีย์ 21150
เลขที่ใบอนุญาต : 3/2559
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00013 วันที่รับรอง 26 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 25 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :
ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

 1. เกล็ดซึเคมีภัณฑ์
 - 1.1 Sodium Bicarbonate
24. **บริษัท ดาด้า ฟาร์มาซูติคอลล จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 6 ซอยบางกระดี 4 แขวงแสมดำ เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2528

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00046 วันที่รับรอง 22 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 21 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 21 พฤษภาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

25. **บริษัท ดี.เอช.เอ. (ลาบอราทอรี) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 42/11,42/12 ถนนเลียบบคลอง 8 หมู่ 5 ตำบลลำลูกกา อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2553

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00066 วันที่รับรอง 12 มีนาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 11 มีนาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

26. **บริษัท ฉัตรปวีร์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 11/22-23 ถนนรัชดาภิเษก แขวงช่องนนทรี เขตยานนาวา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10120

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2556

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

27. **บริษัท ห้างขายยา ตราเจ็ดดาว จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 18/5 ซอยโตรักษา ถนนเพชรเกษม หมู่ 1 ตำบลบ้านใหม่ อำเภอสสามพราน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73110

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2560

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00007 วันที่รับรอง 30 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 29 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 29 พฤษภาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบยาพ่น

1.6 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.7 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

2.3 รูปแบบเม็ด

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

3.2 รูปแบบผง

3.3 รูปแบบเม็ด

28. บริษัท ทรालิงถือลูกท้อ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 4 ซอยบางนา-ตราด 15 แขวงบางนา เขตบางนา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10260

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2536

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00013 วันที่รับรอง 22 มกราคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 21 มกราคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบกึ่งแข็ง

29. บริษัท ห้างขายยาตราเสือดาว จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 19/5 ซอยวัดหลวงประชาชนเคราะห์ ถนนเพชรเกษม ตำบลท่าพระยา อำเภอนครชัยศรี จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73120

เลขที่ใบอนุญาต : 63/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00077 วันที่รับรอง 12 กันยายน 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 11 กันยายน 2563

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 11 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง

30. บริษัท ถ้วยทองโอสถ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 28/9 หมู่ 4 ตำบลบางแม่นาง อำเภอบางใหญ่ จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11140

เลขที่ใบอนุญาต : 48/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00044 วันที่รับรอง 31 ตุลาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 30 ตุลาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 30 ตุลาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.4 รูปแบบเม็ด

31. บริษัท ที.พี.ดรัก แลบบอราทอรีส์ (1969) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 98 ซอยสุขุมวิท 62 แยก 1 ถนนสุขุมวิท แขวงพระโขนงใต้ เขตพระโขนง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10260

เลขที่ใบอนุญาต : 118/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00010 วันที่รับรอง 18 กุมภาพันธ์ 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 17 กุมภาพันธ์ 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก

1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

1.1.3 รูปแบบของแข็ง

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก

1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 ผลิตภัณฑ์เทคนิคปราศจากเชื้อ

2.1.1 รูปแบบของแข็ง

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

3.2 รูปแบบผง

3.2 รูปแบบเม็ด

32. บริษัท ที.พี.ดรัก แลบบอราทอรีส์ (1969) สาขาพระราม 2 จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 22 ซอยบางกระดี 30 ถนนพระรามที่ 2 หมู่ แขวงสามตำ เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2551

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00036 วันที่รับรอง 12 พฤศจิกายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 11 พฤศจิกายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 11 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์:

1. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

1.1 ผลิตภัณฑ์เทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของแข็ง

2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ

2.1 ผลิตภัณฑ์วิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

3.3 รูปแบบผง

3.4 รูปแบบกึ่งแข็ง

3.5 รูปแบบเม็ด

4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ

4.1 รูปแบบเม็ด

33. บริษัท ที.แมน ฟาร์มา จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 69 ซอยบางขุนเทียน 14 ถนนบางขุนเทียน แขวงสามตำ เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 16/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00043 วันที่รับรอง 2 กรกฎาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 1 กรกฎาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.6 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

2.3 รูปแบบเม็ด

34. บริษัท ที.เอส.โพลีโปรดักส์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 101/47 นิคมอุตสาหกรรมนวนคร ถนนพหลโยธิน หมู่ 20 ตำบลคลองหนึ่ง อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12120

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 3/2530

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00019 วันที่รับรอง 16 กรกฎาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 15 กรกฎาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 15 กรกฎาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

2. เกสซ์เคมีภัณฑ์

2.1 อลูมิเนียม ไฮดรอกไซด์ คอมเพรสเจล

2.2 แมกนีเซียม ไฮดรอกไซด์ เพสท์

35. บริษัท ที.โอ.เคมีคอลส์ (1979) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 53 ถนนเลียบบคลอง 7 หมู่ 4 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2555

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00003 วันที่รับรอง 17 มกราคม 2565 วันสิ้นสุดการรับรอง 16 มกราคม 2568

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

1. ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1.1 ยาปราศจากเชื้อ

1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (ยาปราศจากเชื้อที่ไม่ใช่ยาฉีด ประเภทยาตา)

1.1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

1.1.3. การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.2 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.2.1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.2.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2.1.13 รูปแบบเม็ด

1.2.1.17 อื่นๆ (ยาเตรียมแอมโรโลลสำหรับสูดดมแบบกำหนดขนาดใช้)

1.2.2 การปล่อยผ่านยาสำเร็จรูป

1.5 บรรจุผลิตภัณฑ์

1.5.1 บรรจุแบบปฐมภูมิ

1.5.1.1 รูปแบบเม็ด

1.5.1.13 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.5.1.17 อื่นๆ (ยาเตรียมแอมโรโลลสำหรับสูดดมแบบกำหนดขนาดใช้)

1.5.2 บรรจุแบบทุติยภูมิ

1.6 การควบคุมคุณภาพ

1.6.1 จุลชีววิทยา ยาปราศจากเชื้อ

1.6.2 จุลชีววิทยา ยาที่ไม่ใช่ปราศจากเชื้อ

1.6.3 เคมี/กายภาพ

36. บริษัท ที.โอ.เคมีคอลส์ (1979) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 280 ซอยสบายใจ ถนนสุทธิสารวินิจฉัย แขวงสามเสนนอก เขตห้วยขวาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310

เลขที่ใบอนุญาต : 6/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00063 วันที่รับรอง 9 เมษายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 8 เมษายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด

37. **บริษัท ที.โอ.ฟาร์มา จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 101 ซอยลาดพร้าว 124 (สวัสดิการ) ถนนลาดพร้าว แขวงพลับพลา เขตวังทองหลาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2538

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00057 วันที่รับรอง 20 กุมภาพันธ์ 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 19 กุมภาพันธ์ 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบผง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบผง

38. **บริษัท ที.โอ.แลบ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 2/52 ซอยแจ้งวัฒนะ 14 ถนนแจ้งวัฒนะ แขวงทุ่งสองห้อง เขตหลักสี่ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10210

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2537

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00047 วันที่รับรอง 23 มกราคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 มกราคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบผง

39. **บริษัท เทวกรรมโอสถ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 71 ถนนพิมพา หมู่ 4 ตำบลพิมพา อำเภอบางปะกง จังหวัดฉะเชิงเทรา รหัสไปรษณีย์ 24180

เลขที่ใบอนุญาต : 81/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00075 วันที่รับรอง 25 กุมภาพันธ์ 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 24 กุมภาพันธ์ 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง

40. **บริษัท ไทย พี.ดี.เคมิคอล จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 2 ซอยวิภาวดีรังสิต 16/41 ถนนวิภาวดีรังสิต แขวงดินแดง เขตดินแดง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10400

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2527

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00018 วันที่รับรอง 16 ตุลาคม 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 15 ตุลาคม 2563

อยู่ในแผนการตรวจติดตาม

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก
 - 1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 2.4 รูปแบบผง
 - 2.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 2.6 รูปแบบเม็ด

41. บริษัท ไทยนครพัฒนา จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 167 ถนนพหลโยธิน(กม.68) หมู่ 3 ตำบลตำบลวังจุกھا อำเภอวังน้อย จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13170

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2548

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00008 วันที่รับรอง 6 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 5 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. เกล็ดเคมีภัณฑ์
 - 1.1 อะลูมิเนียม ไฮดรอกไซด์ เจล

42. บริษัท ไทยนครพัฒนา จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 14 ซอยงามวงศ์วาน 8 ถนนงามวงศ์วาน ตำบลบางเขน อำเภอเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11000

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 30/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00058 วันที่รับรอง 4 มีนาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 3 มีนาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก
 - 1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 3.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 3.4 รูปแบบผง

3.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

3.6 รูปแบบเม็ด

4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ

4.1 รูปแบบเม็ด

43. บริษัท ไทยนาโอคะ ฟาร์มาซูติคอล จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 432 หมู่ 10 ตำบลคลองมะเดื่อ อำเภอกะทู้มบง จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74110

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2560

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00015 วันที่รับรอง 3 กันยายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 2 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

3.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

3.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

44. บริษัท ไทยเมจิฟาร์มาชีวิคัล จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 37 ซอยฉลองกรุง 31 นิคมอุตสาหกรรมลาดกระบัง ถนนฉลองกรุง แขวงลำปลาทิว เขตลาดกระบัง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10520

เลขที่ใบอนุญาต : 106/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00030 วันที่รับรอง 18 มิถุนายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 17 มิถุนายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 17 มิถุนายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

1.1.2 รูปแบบของแข็ง

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

2.4 รูปแบบผง

2.5 รูปแบบเม็ด

3. เกสซ์เคมีภัณฑ์

3.1 กานามัยซิน แอซิด ซัลเฟต

3.2 ปีกานามัยซิน

3.3 กานามัยซิน ซัลเฟต

3.4 มาไมเลส

3.5 เจนตามัยซิล ซัลเฟต

45. **บริษัท ไทยแจแปนแลบอเรตอรีส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : 47 ซอยบุญชนะ ถนนสุขุมวิท 59 แขวงคลองตันเหนือ เขตวัฒนา กรุงเทพมหานคร 10110

เลขที่ใบอนุญาต : 115/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00015 วันที่รับรอง 16 กุมภาพันธ์ 2564 วันสิ้นสุดการรับรอง 15 กุมภาพันธ์ 2567

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

46. **บริษัท ไทยโอซูก้า จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 50, 50/1 ถนนเศรษฐกิจ 1 หมู่ 8 ตำบลคลองมะเดื่อ อำเภอกะทู้มบง จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74110

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 5/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00037 วันที่รับรอง 8 กรกฎาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 7 กรกฎาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก

1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

47. **บริษัท นิด้า ฟาร์มา อินคอร์ปอเรชั่น จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 165 ถนนพหลโยธิน หมู่ 5 ตำบลลำไทร อำเภอลำไทร จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13170

เลขที่ใบอนุญาต : 132/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00045 วันที่รับรอง 13 กุมภาพันธ์ 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 กุมภาพันธ์ 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.5 รูปแบบเหน็บ

1.6 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

48. **ห้างหุ้นส่วนจำกัด นิเวเจริญฟาร์มาซูติคอล**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1/5 ถนนคลองสาม หมู่ 13 ตำบลคลองสาม อำเภอลองหลวง จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12120

เลขที่ใบอนุญาต : ปท 1/2544

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00060 วันที่รับรอง 17 เมษายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 16 เมษายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

- 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.4 รูปแบบเม็ด

49. **บริษัท นิวไลฟ์ฟาร์มา จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 166, 166/1-2 และ 8, 10 ซอยบางกระบือ 30 ถนนบางกระบือ แขวงสามยุค เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2532

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00028 วันที่รับรอง 6 สิงหาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 5 สิงหาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 5 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

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

50. **บริษัท นูตริเคมส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 113 หมู่ 1 ตำบล บ้านธาตุ อำเภอ แก่งคอย จังหวัด สระบุรี รหัสไปรษณีย์ 18110

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2561

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00045 วันที่รับรอง 20 มกราคม 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 19 มกราคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบัน สำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2 รูปแบบผง

51. **บริษัท โนวา เมดิซีน จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 20/1 ถนนเทศบาล 1 หมู่ 3 ตำบลบ้านฉาง อำเภอเมืองปทุมธานี จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12000

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2549

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00074 วันที่รับรอง 16 ธันวาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 15 ธันวาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 15 ธันวาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ (สำหรับใช้ในสัตว์)
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก
 - 1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน (สำหรับใช้ในสัตว์)
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก
 - 2.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ (สำหรับใช้ในสัตว์)
 - 3.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 3.3 รูปแบบผง
 - 3.4 สารผสมลว่งหน้าสำหรับสัตว์
4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน (สำหรับใช้ในสัตว์)
 - 4.1 รูปแบบผง
5. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ (สำหรับใช้ในมนุษย์)
 - 5.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

52. บริษัท โนวาซิล (ไทยแลนด์) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 321 ซอย 6 นิคมอุตสาหกรรมบางปู ถนนสุขุมวิท หมู่ 4 ตำบลแพรกษา อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10280

เลขที่ใบอนุญาต : สป. 2/2530

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00049 วันที่รับรอง 7 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 6 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. เกสซ์เคมีภัณฑ์
 - 1.1 แอสไพริน (อะซิติลซาลิไซลิก แอซิด)
 - 1.2 แอสไพริน-สทาร์ช (อะซิติลซาลิไซลิก แอซิด-สทาร์ช)

53. บริษัท บอส ฟาร์มาแคร์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 30/122 ถนนเจษฎาภิถิติ หมู่ 1 ตำบลโคกขาม อำเภอเมืองสมุทรสาคร จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74000

เลขที่ใบอนุญาต : 121/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00032 วันที่รับรอง 11 พฤศจิกายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 10 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์:

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบเม็ด

54. บริษัท บางกอกแล็ป แอนด์ คอสเมติก จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 48/1 ถนนหนองแข้เสา หมู่ 5 ตำบลน้ำพุ อำเภอเมืองราชบุรี จังหวัดราชบุรี รหัสไปรษณีย์ 70000

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 1/2537

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00011 วันที่รับรอง 1 เมษายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 31 มีนาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

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. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบเม็ด

55. **บริษัท บีค เคมีคอล จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 177-178 ถนนจันทบูรเบกษา หมู่ 11 ตำบลกำแพงแสน อำเภอกำแพงแสน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73140

เลขที่ใบอนุญาต : 6/2555

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00059 วันที่รับรอง 27 สิงหาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 26 สิงหาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 26 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบัน สำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบัน สำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

3.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

3.1.1 รูปแบบของแข็ง

4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

4.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

4.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

4.3 รูปแบบผง

4.4 รูปแบบกึ่งแข็ง

4.5 รูปแบบเม็ด

4.6 สารผสมล่วงหน้าสำหรับสัตว์

5. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

5.1 รูปแบบผง

5.2 รูปแบบเม็ด

5.3 สารผสมล่วงหน้าสำหรับสัตว์

56. **ห้างหุ้นส่วนจำกัด บี.เอ็ม.ฟาร์มาซี**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 235 ซอยพิบูลอุบลรัตน์ ถนนลาดพร้าว แขวงสามเสนนอก เขตห้วยขวาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310

เลขที่ใบอนุญาต : 66/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00073 วันที่รับรอง 15 กรกฎาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 14 กรกฎาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.3 รูปแบบเม็ด

57. **บริษัท บี.แอล.ฮั่ว จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 4 ซอยสิทธิเกษม ถนนสมเด็จพระเจ้าพระยา แขวงสมเด็จพระเจ้าพระยา เขตคลองสาน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10600

เลขที่ใบอนุญาต : 11/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00031 วันที่รับรอง 12 พฤศจิกายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 11 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด

58. **บริษัท บุคโคโลเทรตติ้ง จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 9 ซอยเฉลิมพระเกียรติ ร.9 ซอย 30 ถนนเฉลิมพระเกียรติ ร.9 แขวงดอกไม้ เขตประเวศ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250
เลขที่ใบอนุญาต : 5/2531

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00024 วันที่รับรอง 26 กุมภาพันธ์ 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 25 กุมภาพันธ์ 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 2.4 รูปแบบผง
 - 2.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 2.6 รูปแบบเม็ด
 - 2.7 สารผสมล่องหน้าสำหรับสัตว์

59. **บริษัท บุคโคโลเทรตติ้ง จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 18/1 ซอยสุขาภิบาล 2 ซอย 11 แยก 2-1 แขวงประเวศ เขตประเวศ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250
เลขที่ใบอนุญาต : 3/2563

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-22-00004 วันที่รับรอง 30 พฤษภาคม 2565 วันสิ้นสุดการรับรอง 29 พฤษภาคม 2568

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

- 1.1 ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1.4 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

60. **บริษัท บูรพาโอสถ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 20 ซอยงามวงศ์วาน 6 แยก 3 ตำบลบางเขน อำเภอเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11000
เลขที่ใบอนุญาต : 32/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00041 วันที่รับรอง 24 กรกฎาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 23 กรกฎาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 23 กรกฎาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด

61. บริษัท เบ็ทเทอร์ฟาร์ม จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 216 ถนนสระบุรี-หล่มสัก หมู่ 1 ตำบลช่องสาริกา อำเภอพัฒนานิคม จังหวัดลพบุรี รหัสไปรษณีย์ 15220

เลขที่ใบอนุญาต : J. 27/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00032 วันที่รับรอง 28 พฤศจิกายน 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 27 พฤศจิกายน 2563

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบัน สำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.3 รูปแบบผง

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลิน

2.1 รูปแบบผง

62. บริษัท เบสซีแอรอน จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 11/79 หมู่ 20 ตำบลลำลูกกา อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 150/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00016 วันที่รับรอง 5 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.6 รูปแบบเม็ด

63. บริษัท เบอร์แตรม (1958) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 26/9 ถนนลำลูกกา คลอง 7 หมู่ 1 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 7/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-08-17-20-00054 วันที่รับรอง 3 กันยายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 2 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.3 รูปแบบอื่นๆ (ยาต้ม)

64. บริษัท เบอร์ลินฟาร์มาซูติคอลลินด์สตรี จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 222 ถนนร่มเกล้า แขวงคลองสามประเวศ เขตลาดกระบัง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10520

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2531

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00065 วันที่รับรอง 21 พฤษภาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 พฤษภาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบผง

1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.4 รูปแบบเม็ด

65. **บริษัท แบ็กซ์เตอร์ เมนูแพคเจอร์ริง (ประเทศไทย) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 7/398 หมู่ 6 ตำบลมาบยางพร อำเภอบลวกแดง จังหวัดระยอง รหัสไปรษณีย์ 21140

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2557

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00055 วันที่รับรอง 11 กันยายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 10 กันยายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 10 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก

66. **ห้างหุ้นส่วนจำกัด ไบร้วิตต์ฟาร์มาซูติคอล**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 58 ซอยสุขสวัสดิ์ 7 ถนนสุขสวัสดิ์ แขวงบางปะกอก เขตราชบุรีบูรณะ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10140

เลขที่ใบอนุญาต : 111/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00010 วันที่รับรอง 15 สิงหาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 14 สิงหาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 14 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.6 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ

2.1 รูปแบบเม็ด

67. **บริษัท ไบโอเนท-เอเชีย จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 81 นิคมอุตสาหกรรมไฮเทค (บ้านหว่า) หมู่ 1 ตำบลบ้านเลน อำเภอบางปะอิน จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13160

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2556

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00063 วันที่รับรอง 26 พฤศจิกายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 25 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับการทำวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 1, 2, 3 :

1. ยาชีววัตถุ

1.1 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน

1.1.1 วัคซีน (aP, TdaP)

2. เภสัชชีววัตถุ

2.1 aP

2.2 rPT adsorbed bulk

2.3 FHA adsorbed bulk

3. กระบวนการผลิตอื่นๆ

3.1 ยาแผนปัจจุบันสำหรับการทำวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 1, 2, 3

3.1.1 ยาชีววัตถุ - ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน (วัคซีน aP, TdaP, DTaP)

68. **บริษัท ไบโอแอลป์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 625 ซอย 7 เอ นิคมอุตสาหกรรมบางปู ถนนสุขุมวิท หมู่ 4 ตำบลแพรกษา อำเภอมะนัง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10280

เลขที่ใบอนุญาต : 87/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00029 วันที่รับรอง 5 กุมภาพันธ์ 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 กุมภาพันธ์ 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบไลโอไฟไลซ์
 - 1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
 - 1.1.3 รูปแบบของแข็ง
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของแข็ง
3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มคาบาพีเนม
 - 3.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 3.1.1 รูปแบบของแข็ง
4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 4.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 4.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 4.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 4.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 4.5 รูปแบบเม็ด
5. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 5.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 5.2 รูปแบบผง
6. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ
 - 6.1 รูปแบบเม็ด
7. เกล็ดเคมีภัณฑ์ ได้แก่
 - 7.1 อลูมิเนียม ไฮดรอกไซด์ เจล

69. **บริษัท ไบยา ไฟโตฟาร์ม จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 254 อาคารจุฬาพัฒน์ 14 ชั้น 11 จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ซอยจุฬา 12 ถนนพญาไท แขวงวังใหม่ เขตปทุมวัน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10330

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2564

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

70. **บริษัท ปรุพพ์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 895 ถนนงามวงศ์วาน หมู่ 2 ตำบลบางเขน อำเภอเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11000

เลขที่ใบอนุญาต : นบ 3/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-14-00036 วันที่รับรอง 11 มีนาคม 2557 วันสิ้นสุดการรับรอง 10 มีนาคม 2560

สิ้นสุดการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน และอยู่ในแผนการตรวจเฝ้าระวัง

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

- 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
- 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 1.4 รูปแบบเม็ด

71. **บริษัท ปัจจุบันโฮส จำกัด**

สถานที่ตั้ง : 102 ถนน ศิริษะทอง-วัดปริตาราม หมู่ 2 ตำบลพะเนียด อำเภอนครชัยศรี จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73120

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2563

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

72. **บริษัท ปัจจุบันโฮส จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 413/1 ซอยอิสรภาพ 25 (เทพนิมิตร) ถนนอิสรภาพ แขวงวัดอรุณ เขตบางกอกใหญ่ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10600

เลขที่ใบอนุญาต : 42/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00056 วันที่รับรอง 6 มีนาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 5 มีนาคม 2564

อยู่ในแผนการตรวจติดตาม

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด

73. **บริษัท โพลีฟาร์ม จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 109 ซอยวัดบางพลีใหญ่ใน ถนนบางนา-ตราด หมู่ 12 ตำบลบางพลีใหญ่ อำเภอบางพลี จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10540

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 21/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00053 วันที่รับรอง 30 ตุลาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 29 ตุลาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 29 ตุลาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด

74. **บริษัท พอนด์ เคมีคอล จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1/18 หมู่ 4 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 6/2559

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00062 วันที่รับรอง 11 ธันวาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 10 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบผง

1.3 รูปแบบเม็ด

75. **ห้างหุ้นส่วนสามัญนิติบุคคล โรงงานเภสัชกรรมพอนด์เคมิคอล ประเทศไทย**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 79 ถนนรามอินทรา แขวงอนุสาวรีย์ เขตบางเขน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10220

เลขที่ใบอนุญาต : 139/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00012 วันที่รับรอง 15 กันยายน 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 14 กันยายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ

3.1 รูปแบบเม็ด

76. **บริษัท พาทาร์แลบ (2517) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 51 ถนนเลียบบคลอง 7 (อัญบุรี-ลำลูกกา) หมู่ 3 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 7/2555

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00067 วันที่รับรอง 18 กุมภาพันธ์ 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 17 กุมภาพันธ์ 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.6 รูปแบบเม็ด

77. **บริษัท พิคโก้ฟาร์มา จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 205 ถนนโชคชัย 4 แขวงลาดพร้าว เขตลาดพร้าว กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230

เลขที่ใบอนุญาต : 24/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00066 วันที่รับรอง 12 พฤศจิกายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 11 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบเม็ด

78. **บริษัท พี.พี.แลบอราตอรีส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 31 ถนนรังสิต-นครนายก หมู่ 1 ตำบลรังสิต อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12110

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 9/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00071 วันที่รับรอง 13 ธันวาคม 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 ธันวาคม 2563

อยู่ในแผนการตรวจติดตาม

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

- 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 1.2 รูปแบบผง

79. **บริษัท เพรซิเดนท์ อินเตอร์ ฟาร์มา จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 21/6 หมู่ 3 ตำบลคลองพระอุดม อำเภอปากเกร็ด จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11120

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2551

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00064 วันที่รับรอง 4 กันยายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 3 กันยายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 3 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบเม็ด

1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.5 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

80. **บริษัท ฟาร์มา ซัพพลาย จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 30/3 ซอยสำราญดีศรีตะปันย์ ถนนแจ้งวัฒนะ หมู่ 4 ตำบลปากเกร็ด อำเภอปากเกร็ด จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11120

เลขที่ใบอนุญาต : นบ 1/2531

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00025 วันที่รับรอง 21 สิงหาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 สิงหาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 20 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.4 รูปแบบเม็ด

81. **บริษัท ฟาร์มา อินโนว่า จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1/38 ถนนเลียบคลองเจ็ด หมู่ 4 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2549

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00011 วันที่รับรอง 23 กรกฎาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 กรกฎาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 22 กรกฎาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

2.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 25 พฤศจิกายน 2563)

82. **บริษัท ฟาร์มาแคร์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 114 ซอยฉลองกรุง 31 แขวงลำปลาทิว เขตลาดกระบัง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10520

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2531

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00057 วันที่รับรอง 11 ธันวาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 10 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

83. **บริษัท ฟาร์มาเทค จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 48 หมู่ 4 ตำบลน้ำพุ อำเภอเมืองราชบุรี จังหวัดราชบุรี รหัสไปรษณีย์ 70000

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2548

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00007 วันที่รับรอง 13 กรกฎาคม 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 กรกฎาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2 รูปแบบผง

84. **บริษัท ฟาร์มาสันต์แล็บอราตอรีส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 96/3 ถนนบางบัวทอง-สุพรรณบุรี หมู่ 6 ตำบลราษฎร์นิยม อำเภอไทรน้อย จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150

เลขที่ใบอนุญาต : 114/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00072 วันที่รับรอง 5 กุมภาพันธ์ 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 กุมภาพันธ์ 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด

85. **บริษัท ฟาร์มาสันต์แล็บอราตอรีส์ จำกัด (สาขา 3)**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 33 หมู่ที่ 2 ตำบลราษฎร์นิยม อำเภอไทรน้อย จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2562

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00017 วันที่รับรอง 5 กรกฎาคม 2564 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 กรกฎาคม 2567

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก

86. **บริษัท ฟาร์สเบ็ค จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 13 ซอยนาคนิवास 45 ถนนนาคนิवास แขวงลาดพร้าว เขตลาดพร้าว กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2530

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00048 วันที่รับรอง 2 ธันวาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 1 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบผง
 - 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด

87. บริษัท ฟิฮาแล็บ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 39/8 หมู่ 8 ตำบลราชบุรีนิคม อำเภอไทรน้อย จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2554

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00052 วันที่รับรอง 14 มกราคม 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 13 มกราคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.3 รูปแบบผง

1.4 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

88. บริษัท โฟร์ตี้ทู สยามเมดิแคร์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 77/37 ซอยเสนานิคม 1 ถนนพหลโยธิน หมู่ - แขวงจันทระเกษม เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900

เลขที่ใบอนุญาต : 39/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-17-00021 วันที่รับรอง 23 มกราคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 มกราคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบเม็ด

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

2.3 รูปแบบเม็ด

89. โรงงานเภสัชกรรมทหาร ศูนย์การอุตสาหกรรมป้องกันประเทศและพลังงานทหาร

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 183 ซอยตรีมิตร ถนนพระราม 4 แขวงพระโขนง เขตคลองเตย กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2545

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00025 วันที่รับรอง 13 พฤษภาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 พฤษภาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยวิธีการทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

2.1 รูปแบบผง

2.2 รูปแบบเม็ด

90. บริษัท เภสัชกรรมศรีประสิทธิ์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 216 หมู่ 6 ตำบลสวนหลวง อำเภอกระทุ่มแบน จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74110

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00055 วันที่รับรอง 24 ธันวาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 23 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด

91. **ห้างหุ้นส่วนจำกัด โรงงานมิลาโน**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 62, 74/1 ซอย ลาดพร้าว 94 (ปฎิบัติ) ถนนลาดพร้าว หมู่ 9 แขวงวังทองหลาง เขตวังทองหลาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310

เลขที่ใบอนุญาต : 9/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-15-00037 วันที่รับรอง 27 เมษายน 2558 วันสิ้นสุดการรับรอง 26 เมษายน 2561

สิ้นสุดการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน และอยู่ในแผนการตรวจเฝ้าระวัง

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.5 รูปแบบเม็ด

92. **บริษัท มิลลิเมด จำกัด (สาขา)**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 174 หมู่ 8 ตำบลนางาม อำเภอเวียงชัย จังหวัดเชียงราย รหัสไปรษณีย์ 57210

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2558

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00016 วันที่รับรอง 8 มีนาคม 2564 วันสิ้นสุดการรับรอง 7 มีนาคม 2567

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

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

93. **บริษัท มิลลิเมต จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 193 ถนนสุขสวัสดิ์ หมู่ 1 ตำบลปากคลองบางปลากด อำเภอพระสมุทรเจดีย์ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10290
เลขที่ใบอนุญาต : 3/2544

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00071 วันที่รับรอง 13 พฤษภาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 พฤษภาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 12 พฤษภาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
 - 1.1.2 รูปแบบของแข็ง
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของแข็ง
3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 3.2 รูปแบบหมากฝรั่ง
 - 3.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 3.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 3.5 รูปแบบผง
 - 3.6 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 3.7 รูปแบบเม็ด

94. **บริษัท มิลลิเมต บีเอฟเอส จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 179 หมู่ 8 ตำบลบางาม อำเภอเวียงชัย จังหวัดเชียงราย รหัสไปรษณีย์ 57210

เลขที่ใบอนุญาต : 9/2559

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00053 วันที่รับรอง 23 กันยายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

95. **บริษัท เมก้า ไลฟ์ไซแอนซ์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ สถานที่ตั้ง 1 เลขที่ 384 หมู่ที่ 4 ซอย 6, สถานที่ตั้ง 2 เลขที่ 515/1 หมู่ที่ 4 ซอย 8 ซอยนิคมอุตสาหกรรมบางปู ถนนพัฒนา 3 ตำบลแพรกษา อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10280

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 1/2528

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00009 วันที่รับรอง 4 มิถุนายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 3 มิถุนายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (สถานที่ตั้ง 2)
 - 1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน (สถานที่ตั้ง 1 และ 2)

- 1.3 รูปแบบผง (สถานที่ตั้ง 2)
- 1.4 รูปแบบเม็ด (สถานที่ตั้ง 2)

96. **บริษัท เมดิซีน โปर्टิกส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 77/11 ถนนเพชรเกษม หมู่ 4 ตำบลท่าตำหนัก อำเภอนครชัยศรี จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73120

เลขที่ใบอนุญาต : 159/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00034 วันที่รับรอง 24 มิถุนายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 23 มิถุนายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด

97. **บริษัท เมย์ยูเม แมนูแฟคเจอร์ริง (ประเทศไทย) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 21/7 ถนนเลียบบคลองสอง หมู่ 6 ตำบลคูคต อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12130

เลขที่ใบอนุญาต : 46/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00018 วันที่รับรอง 5 มีนาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 มีนาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ ตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง

98. **บริษัท แมคโครฟาร์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 89 ซอยพัฒนาการ 20 แยก 4 ถนนพัฒนาการ แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250

เลขที่ใบอนุญาต : 104/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00037 วันที่รับรอง 21 สิงหาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 สิงหาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 20 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5 รูปแบบผง
 - 1.6 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.7 รูปแบบเม็ด
- 2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบผง

99. **บริษัท โมเดอร์นแมนู จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 54/1 ถนนนวมินทร์ หมู่ 5 แขวงคลองกุ่ม เขตบึงกุ่ม กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10240

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00076 วันที่รับรอง 12 กรกฎาคม 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 11 กรกฎาคม 2563

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2561)

2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

2.1.1 รูปแบบของแข็ง

3. ยาที่ไม่ใช่ปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 26 เมษายน 2562)

3.2 รูปแบบเม็ด (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 26 เมษายน 2562)

100. บริษัท โมเดิร์น ฟาร์มา จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 197/1 ถนนสุขสวัสดิ์ หมู่ 1 ตำบลปากคลองบางปลากด อำเภอพระสมุทรเจดีย์ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10290

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2554

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00050 วันที่รับรอง 27 พฤศจิกายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 26 พฤศจิกายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 26 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

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)

101. บริษัท มาชาแลบ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 52 ซอยท่าข้าม 14 แขวงสามยุค เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2532

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00009 วันที่รับรอง 1 ธันวาคม 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 30 พฤศจิกายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบเม็ด

102. มหาวิทยาลัยมหิดล

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 447 ถนนศรีอยุธยา แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10400 เลขที่ใบอนุญาต : 3/2533

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

103. บริษัท ยาอินไทย จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 20/5 หมู่ 2 ตำบลพร่างราย อำเภอไทรน้อย จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2557

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00001 วันที่รับรอง 1 ตุลาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 30 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบผง

1.2 รูปแบบเม็ด

104. **ห้างหุ้นส่วนจำกัดโรงงาน ยาตราพระ**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 11 ซอยสุขุมวิท 34 (สุภางค์) ถนนสุขุมวิท แขวงคลองตัน เขตคลองเตย กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110

เลขที่ใบอนุญาต : 122/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-15-00024 วันที่รับรอง 9 กรกฎาคม 2558 วันสิ้นสุดการรับรอง 6 มกราคม 2561

สิ้นสุดการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน และอยู่ในแผนการตรวจเฝ้าระวัง

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

105. **บริษัท ยูโทเปีย จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 602 ซอยท่าผ่านผู้หญิง ถนนเทพารักษ์ หมู่ 3 ตำบลเทพารักษ์ อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10270

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 18/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00047 วันที่รับรอง 27 พฤศจิกายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 26 พฤศจิกายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 26 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

2.4 รูปแบบผง

2.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

2.6 รูปแบบเม็ด

106. **บริษัท ยูโทเปีย จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 249 หมู่ 1 ตำบลโคกไทย อำเภอศรีมโหสถ จังหวัดปราจีนบุรี รหัสไปรษณีย์ 25190

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2559

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00027 วันที่รับรอง 30 กรกฎาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 29 กรกฎาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของแข็ง

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

- 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
- 2.2 รูปแบบผง
- 2.3 รูปแบบเม็ด
3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 3.2 รูปแบบผง

107. **บริษัท ยูนิแล็บ ฟาร์มาซูติคอลส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 87 ซอยสลักภัณฑ์ ถนนปู่เจ้าสมิงพราย หมู่ 3 ตำบลพระประแดง อำเภอสำโรงกลาง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10130
เลขที่ใบอนุญาต : จ. 22/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00067 วันที่รับรอง 30 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 29 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบเม็ด

108. **บริษัท ยูนิซัน จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 39 หมู่ 4 ตำบลคลองอุดมชลจร อำเภอเมืองฉะเชิงเทรา จังหวัดฉะเชิงเทรา รหัสไปรษณีย์ 24000

เลขที่ใบอนุญาต : 112/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00044 วันที่รับรอง 19 กุมภาพันธ์ 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 18 กุมภาพันธ์ 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 18 กุมภาพันธ์ 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด

2. แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์เท่านั้น

- 2.1 แบ่งบรรจุทุติยภูมิ (กลุ่มฮอริโมนเพศ รูปแบบเม็ด)

109. **บริษัท ยูเมต้า จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 26/18-21 ซอยอยู่เย็น ถนนรามอินทรา หมู่ 9 แขวงท่าแร้ง เขตบางเขน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10220

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2542

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00026 วันที่รับรอง 18 มีนาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 17 มีนาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ
 - 2.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

3.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

3.4 รูปแบบผง

3.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

3.6 รูปแบบเม็ด

110. **บริษัท เยนเนอร์ราลดริคส์เฮาส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 90, 90/1 หมู่ 4 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2560

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00068 วันที่รับรอง 25 พฤษภาคม 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 24 พฤษภาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบกึ่งแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

1.1.3 รูปแบบของแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

2. ยาปราศจากเชื้อ

2.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของแข็ง

4. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

4.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

4.1.1 รูปแบบของแข็ง

5. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ

5.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

5.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

6. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

6.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 14 มิถุนายน 2564)

6.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 14 มิถุนายน 2564)

6.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 14 มิถุนายน 2564)

6.4 รูปแบบผง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

6.5 รูปแบบกึ่งแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

6.6 รูปแบบเม็ด (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 5 ตุลาคม 2563)

7. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน

7.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

7.2 รูปแบบผง

7.3 รูปแบบเม็ด

8. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน

8.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

8.2 รูปแบบผง

111. บริษัท เยนเนอรัล ฮอสปิทัล โปรดัคส์ จำกัด (มหาชน)

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 101/99 ซอยนวนนคร 7 ถนนพหลโยธิน หมู่ 20 ตำบลคลองหนึ่ง อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12120

เลขที่ใบอนุญาต : 70/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00040 วันที่รับรอง 28 พฤษภาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 27 พฤษภาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรมาก

1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

112. บริษัท เยาวราช จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1055/4 ซอยเยาวราช ถนนสุขุมวิท 71 แขวงคลองตันเหนือ เขตวัฒนา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110

เลขที่ใบอนุญาต : 157/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00069 วันที่รับรอง 26 มีนาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 25 มีนาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบเม็ด

113. บริษัท เรกคิทท์ เบนคีเซอร์ เฮลท์แคร์ แมนูแฟคเจอร์ส ประเทศไทย จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 65 ถนนลาดกระบัง-บางพลี หมู่ 12 ตำบลบางพลีใหญ่ อำเภอบางพลี จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10540

เลขที่ใบอนุญาต : 20/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00068 วันที่รับรอง 21 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 20 พฤษภาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.3 รูปแบบเม็ด

1.4 รูปแบบอื่นๆ (ยาอม)

114. โรงงานผลิต (วัคซีน) ชีววัตถุ

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 63/14 หมู่ 3 ตำบลทับทิม อำเภอกำแพงแสน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 18260

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2561

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00009 วันที่รับรอง 13 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับการทำวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 1, 2, 3 :

1. ยาชีววัตถุ

1.1 ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกัน

1.1.1 วัคซีน

1.1.1.1 วัคซีนไขหวัดใหญ่ชนิดเชื้อตาย 3 สายพันธุ์

1.1.1.2 Inactivated NDV LaSota-based COVID-19 vaccine; NDV-HXP-S (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมวันที่ ๒๓ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔)

115. โรงงานผลิตเภสัชภัณฑ์ในพระดำริ ราชวิทยาลัยจุฬาภรณ์

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 906/906 หมู่ 1 ตำบลพลูดาวหลวง อำเภอสตึก จังหวัดชลบุรี รหัสไปรษณีย์ 20180

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2564

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

116. บริษัท โรด้าลาบอเรียทอรีส์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 114 ซอยพหลโยธิน 14 ถนนพหลโยธิน แขวงสามเสนใน เขตพญาไท กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10400

เลขที่ใบอนุญาต : 19/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00004 วันที่รับรอง 14 มกราคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 13 มกราคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.6 รูปแบบเม็ด

117. บริษัท ลิณาเรีย เคมีภัณฑ์ (ประเทศไทย) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 309 ซอยนิคมอุตสาหกรรมบางปู ซอย 6 ซี่ ถนนสุขุมวิท หมู่ 4 ตำบลแพรกษา อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10280

เลขที่ใบอนุญาต : สป 2/2532

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00006 วันที่รับรอง 18 มิถุนายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 17 มิถุนายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 17 มิถุนายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. เภสัชเคมีภัณฑ์

1.1 อิริโทรมัยซิน เบส

1.2 อิริโทรมัยซิน สเตียเรท

1.3 อิริโทรมัยซิน เอสโตเลท

1.4 อิริโทรมัยซิน เอทิลซัคซิเนท

1.5 ไพราซิโนไมด์

1.6 ไรแฟมพิซิน

1.7 อีแทมบิวทอล ไฮโดรคลอไรด์

118. ห้างหุ้นส่วนจำกัด ห้างขายยาสี่บ้านข้าว (ตราตกเบ็ด)

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 49/50 ซอยนิคมอุตสาหกรรมแหลมฉบัง ถนนสุขุมวิท หมู่ 5 ตำบลทุ่งสุขลา อำเภอศรีราชา จังหวัดชลบุรี รหัสไปรษณีย์ 20230

เลขที่ใบอนุญาต : 60/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00022 วันที่รับรอง 23 กันยายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบเม็ด

119. **บริษัท ยาสี่บ้านชีวิตสเปนซารี (ห้างเก่า) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 38/1 ซอยวัดชัยมงคล ถนนบ้านแพ้ว-พระประโทน หมู่ 11 ตำบลหลักสาม อำเภอบ้านแพ้ว จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74120

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2558

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00058 วันที่รับรอง 21 มกราคม 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 20 มกราคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบเม็ด

120. **ห้างหุ้นส่วนจำกัด โรงงานเลิศสิงห์เภสัชกรรม**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 922 ซอยสุขุมวิท 50 ถนนสุขุมวิท แขวงพระโขนง เขตคลองเตย กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10260

เลขที่ใบอนุญาต : 92/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00068 วันที่รับรอง 11 ธันวาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 10 ธันวาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 10 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบแคปซูลอ่อน
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.4 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.5 รูปแบบผง
 - 1.6 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.7 รูปแบบเหน็บ
 - 1.8 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบผง
 - 2.2 รูปแบบเม็ด
3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 3.2 รูปแบบผง
4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ
 - 4.1 รูปแบบแคปซูลอ่อน
 - 4.2 รูปแบบเม็ด

121. **บริษัท แลซแมน จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1873 ซอยสุขุมวิท 107 ถนนสุขุมวิท หมู่ 2 ตำบลสำโรงเหนือ อำเภอเมืองสมุทรปราการ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10270

เลขที่ใบอนุญาต : สป 1/2527

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-16-00015 วันที่รับรอง 30 ธันวาคม 2558 วันสิ้นสุดการรับรอง 27 เมษายน 2561

สิ้นสุดการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน และอยู่ในแผนการตรวจเฝ้าระวัง

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ ยาทั่วไป
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

- 1.6 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ ยากลุ่มเพนนิซิลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบผง
 - 2.3 รูปแบบเม็ด

122. **บริษัท วินเซลส์ รีเซิร์ช จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 3005 ซอยสุขุมวิท 70 ถนนสุขุมวิท หมู่ 1 ตำบลสำโรงเหนือ อำเภอเมืองสมุทรปราการ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10270
เลขที่ใบอนุญาต : 2/2562
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -
อยู่ในแผนการตรวจประเมิน
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

123. **บริษัท วิทยาศาสตร์ จำกัด สาขา 2**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 46 ซอย 69 (สาตินมิตร) ถนนสุขุมวิท แขวงพระโขนงเหนือ เขตวัฒนา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110
เลขที่ใบอนุญาต : 94/2526
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00002 วันที่รับรอง 12 มีนาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 11 มีนาคม 2565
หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง
2. แบ่งบรรจุเภสัชเคมีภัณฑ์
 - 2.1 แบ่งบรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 2.1.1 รูปแบบผง

124. **บริษัท วี แอนด์ พี ลาบอราตอรี จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 182 ถนนเพชรเกษม หมู่ 14 ตำบลไร่เชิง อำเภอสสามพราน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73210
เลขที่ใบอนุญาต : 4/2530
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00033 วันที่รับรอง 24 เมษายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 23 เมษายน 2565
หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด

125. **บริษัท วี.เอส.ฟาร์ม่า (1971) จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 222 ซอยอ่อนนุช 46 ถนนสุขุมวิท แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250
เลขที่ใบอนุญาต : 142/2526
เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00016 วันที่รับรอง 22 สิงหาคม 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 21 สิงหาคม 2563
หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 21 สิงหาคม 2565
กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

- 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
- 1.3 รูปแบบผง
- 1.4 รูปแบบเม็ด

126. บริษัท เวสโกฟาร์มaceutิคอล จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 21/2 ซอยเฉลิมสุข ถนนพหลโยธิน แขวงจันทระเกษม เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900

เลขที่ใบอนุญาต : 45/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00035 วันที่รับรอง 5 พฤศจิกายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 พฤศจิกายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 4 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ
 - 2.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 3.3 รูปแบบผง
 - 3.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 3.5 รูปแบบเม็ด
 - 3.6 สารผสมล่วงหน้าสำหรับสัตว์

127. สภากาชาดไทย ศูนย์บริการโลหิตแห่งชาติ

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1871 ถนนอังรีดูนังต์ แขวงวังใหม่ เขตปทุมวัน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10330

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2545

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00062 วันที่รับรอง 24 กันยายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 23 กันยายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 23 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

- 1 ยาชีววัตถุ
 - 1.1 ผลิตภัณฑ์ที่ได้จากเลือดมนุษย์
 - 1.1.1 Hepatitis B Immunoglobulin (HBIG)
 - 1.1.2 Human Rabies Immunoglobulin (HRIG)

128. ศูนย์ผลิตผลิตภัณฑ์จากพลาสมา สภากาชาดไทย

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1 หมู่ 4 ตำบลบางพระ อำเภอศรีราชา จังหวัดชลบุรี รหัสไปรษณีย์ 20110

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2558

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00071 วันที่รับรอง 23 กันยายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยวิธีการทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาชีววัตถุ

- 2.1 ผลิตภัณฑ์ที่ได้จากเลือดของมนุษย์
 - 2.1.1 Human coagulation factor VIII 250 IU, 500 IU
 - 2.1.2 Human albumin 20%
 - 2.1.3 Human Normal Immunoglobulin fo IV Administration

129. **สถาบันเทคโนโลยีนิวเคลียร์แห่งชาติ (องค์การมหาชน)**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 9/9 อาคารผลิตเภสัชภัณฑ์รังสี หมู่ 7 ตำบลทรายมูล อำเภอองครักษ์ จังหวัดนครนายก รหัสไปรษณีย์ 26120

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2565

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

130. **สภากาชาดไทย สถานเสาวภา**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1871 ถนนพระราม 4 แขวงปทุมวัน เขตปทุมวัน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10330

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2542

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00049 วันที่รับรอง 23 กันยายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

2. ยาชีววัตถุ

2.1 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน

2.1.1 วัคซีน

2.1.1.1 วัคซีนบีซีจี ชนิดแห้ง พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.1.2 ท็อรซ์เอส สปีด้า พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2 เซรุ่ม

2.1.2.1 เซรุ่มแก๊พิษงูสามเหลี่ยม พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.2 เซรุ่มแก๊พิษงูเห่า พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.3 เซรุ่มแก๊พิษงูจงอาง พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.4 เซรุ่มแก๊พิษงูเขียวหางไหม้ พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.5 เซรุ่มแก๊พิษงูกะปะ พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.6 เซรุ่มแก๊พิษงูแมวเซา พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.7 เซรุ่มแก๊พิษงูทับสมิงคลา พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.8 เซรุ่มแก๊พิษงูระบบโลหิต พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.9 เซรุ่มแก๊พิษงูระบบประสาท พร้อมด้วยน้ำยาสำหรับละลาย

2.1.2.10 เซรุ่มป้องกันโรคพิษสุนัขบ้า

131. **บริษัท สมจิตต์โอสดี จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 71 หมู่ 3 ตำบลลำลูกกา อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 11140

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2561

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00008 วันที่รับรอง 9 กันยายน 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 8 กันยายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบผง

1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง

132. บริษัท สยามไบโอไซแอนซ์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 99 หมู่ 4 ตำบลบ้านใหม่ อำเภอบางใหญ่ จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11140

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2556

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00005 วันที่รับรอง 8 กรกฎาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 7 กรกฎาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ และยาแผนปัจจุบันสำหรับการทำวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 1, 2, 3 :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

2. ยาชีววัตถุ

2.1 ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกัน

2.1.1 วัคซีน

2.1.1.1 COVID-19 (COVID-19 Vaccine; Adenoviral vector) (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมวันที่ 2 มีนาคม 2564)

2.1.2 อื่นๆ

2.1.2.1 Epoetin Alfa

2.1.2.2 Filgrastim

2.2 สารสกัดจากมนุษย์หรือสัตว์

2.2.1 Enoxaparin

3. เกล็ดชีววัตถุ

3.1 PEG-Filgrastim

3.2 Filgrastim

4. กระบวนการผลิตอื่นๆ

4.1 ยาแผนปัจจุบันสำหรับการทำวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 1, 2, 3

4.1.1 ยาชีววัตถุ

4.1.1.1 ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับระบบภูมิคุ้มกัน - อื่นๆ

4.1.1.1.1 PEG-Filgrastim

4.1.1.1.2 Epoetin (Erythropoietin) Alfa (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 9 กันยายน 2563)

4.1.1.2 สารสกัดจากมนุษย์หรือสัตว์

4.1.1.2.1 Heparin

4.1.1.2.2 Enoxaparin

4.1.1.3 อื่นๆ

4.1.1.3.1 protein peptide (Octreotide)

133. บริษัท สยามไบโอไซแอนซ์ จำกัด (ส่วนการผลิตชีวเภสัชภัณฑ์ด้วยเซลล์ตัวเลี้ยงลูกด้วยนม)

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 99 ถนนไทรน้อย-วัดตันเชือก (นบ.5014) หมู่ 4 ตำบลบ้านใหม่ อำเภอบางใหญ่ จังหวัดนนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11140

เลขที่ใบอนุญาต : กท 5/2563

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00006 วันที่รับรอง 31 สิงหาคม 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 30 สิงหาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์:

1. ยาชีววัตถุ

1.1 ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับภูมิคุ้มกัน

1.1.1 วัคซีน

1.1.1.1 COVID-19 (COVID-19 Vaccine; Adenoviral vector) (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมวันที่ 2 มีนาคม 2564)

2. เกล็ดชีวิตวัตถุ

2.1 Epoetin alpha (Erythropoietin Alfa)

134. บริษัท สยามเภสัช จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 123 ซอยโชคชัยร่วมมิตร ถนนวิภาวดีรังสิต แขวงจอมพล เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900 และ 9 ซอยโชคชัยร่วมมิตร 3 แขวงดินแดง เขตดินแดง กรุงเทพมหานคร 10400

เลขที่ใบอนุญาต : 123/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00047 วันที่รับรอง 19 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 18 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบัน สำหรับมนุษย์ :

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

5.4 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

135. บริษัท สหการโอสถ (1996) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 208 ถนนร่มเกล้า แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10510

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2539

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00046 วันที่รับรอง 20 กุมภาพันธ์ 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 19 กุมภาพันธ์ 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 19 กุมภาพันธ์ 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด

136. **บริษัท สหแพทย์เภสัช จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 30/333 หมู่ 1 ตำบลโคกขาม อำเภอเมืองสมุทรสาคร จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74000

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2559

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00066 วันที่รับรอง 25 กุมภาพันธ์ 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 24 กุมภาพันธ์ 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบผง
 - 2.3 รูปแบบเม็ด

137. **บริษัท สามัคคีเภสัช จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 2601 ถนนสุขุมวิท แขวงบางจาก เขตพระโขนง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10260

เลขที่ใบอนุญาต : 149/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00060 วันที่รับรอง 18 พฤศจิกายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 17 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 2.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 2.5 รูปแบบเหน็บ
 - 2.6 รูปแบบเม็ด

138. บริษัท แสงไทยก่าปะนี จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 68 หมู่ 6 ตำบล บ้านระภาค อำเภอ บางบ่อ จังหวัด สมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10560

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2563

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

139. ห้างหุ้นส่วนจำกัด สุปงษ์เภสัช

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 30 ซอยเฉลิมสุข ถนนพหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900

เลขที่ใบอนุญาต : 47/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-22-00002 วันที่รับรอง 31 สิงหาคม 2564 วันสิ้นสุดการรับรอง 30 สิงหาคม 2567

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์:

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

140. บริษัท แสงไทยก่าปะนี จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 148/5 ถนนนางลิ้นจี่ แขวงทุ่งมหาเมฆ เขตสาทร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10120

เลขที่ใบอนุญาต : 79/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00035 วันที่รับรอง 11 มีนาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 10 มีนาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

1.2 ผลิตโดยวิธีการทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบกึ่งแข็ง

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

2.1 รูปแบบกึ่งแข็ง

141. ศูนย์ไซโคลตรอนและเพทสแกนแห่งชาติ โรงพยาบาลจุฬารัตน์ ราชวิทยาลัยจุฬารัตน์

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 906 ถนนกำแพงเพชร 6 แขวงตลาดบางเขน เขตหลักสี่ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10210

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2562

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

142. บริษัท ศิริบัญชา จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 50/4 ซอยศิริบัญชา ถนนบางกรวย-ไทรน้อย หมู่ 7 ตำบลไทรน้อย อำเภอไทรน้อย นนทบุรี รหัสไปรษณีย์ 11150

เลขที่ใบอนุญาต : 137/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00017 วันที่รับรอง 8 กรกฎาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 7 กรกฎาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 7 กรกฎาคม 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.2 รูปแบบกึ่งแข็ง

143. ศูนย์ผลิตยามหาวิทยาลัยศิลปากร

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 6 อาคารปฏิบัติการควบคุมและประเมินคุณภาพ ทางเภสัชศาสตร์และวิทยาศาสตร์เทคโนโลยี คณะเภสัชศาสตร์ ถนนราชมรรคาใน ตำบล

พระปฐมเจดีย์ อำเภอเมืองนครปฐม จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73000

เลขที่ใบอนุญาต : 5/2564

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

144. บริษัท โรงงานเภสัชกรรม แผลมทองการแพทย์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 655 ถนนประดิษฐ์มนูธรรม แขวงสะพานสอง เขตวังทองหลาง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10310

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00002 วันที่รับรอง 15 ตุลาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 14 ตุลาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กรกฎาคม 2563)

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กรกฎาคม 2563)

2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ

2.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กรกฎาคม 2563)

3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

3.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

3.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

3.4 รูปแบบผง

3.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

3.6 รูปแบบเหนียว

3.7 รูปแบบเม็ด

4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอร์โมนเพศ

4.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กรกฎาคม 2563)

4.2 รูปแบบเม็ด (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กรกฎาคม 2563)

145. องค์การเภสัชกรรม

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 138 ถนนรังสิต-นครนายก หมู่ 4 ตำบลบึงสนั่น อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12110

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2552

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00007 วันที่รับรอง 8 กรกฎาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 7 กรกฎาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบัน สำหรับมนุษย์ :

1 ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบเม็ด

2. เภสัชเคมีภัณฑ์

2.1 ดีเฟอริโพรน

146. องค์การเภสัชกรรม

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 75/1 ถนนพระรามที่ 6 แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10400

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2541

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00029 วันที่รับรอง 27 พฤษภาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 26 พฤษภาคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มคาร์บาเพนิม
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของแข็ง
3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 3.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 3.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 3.3 รูปแบบผง
 - 3.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 3.5 รูปแบบเม็ด
4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 4.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
5. ยาชีววัตถุ
 - 5.1 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
 - 5.1.1 อิมมูโนโกลบูลิน (เตตานัสแอนติท็อกซิน)

147. บริษัท องค์การเภสัชกรรม-เมอร์ริเออร์ชีววัตถุ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 241 ซอยนิคมอุตสาหกรรมแปลงยาว(เกตเวย์ซิตี้) หมู่ 7 ตำบลหัวสำโรง อำเภอแปลงยาว จังหวัดฉะเชิงเทรา รหัสไปรษณีย์ 24190

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2544

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00027 วันที่รับรอง 17 กุมภาพันธ์ 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 16 กุมภาพันธ์ 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์/ ยาแผนปัจจุบันสำหรับการวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 1,2,3 :

1. ยาชีววัตถุ
 - 1.1 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
 - 1.1.1 วัคซีน
 - 1.1.1.1 วีโร เรปัส วัคซีน
 - 1.1.1.2 วัคซีนป้องกันโรคไขหวัดใหญ่
 - 1.1.1.3 วัคซีนป้องกันโรคไขสมองอักเสบ เจอี (รวมถึงการผลิตสำหรับการวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 3)

148. องค์การเภสัชกรรม สาขาพระราชวังสนามจันทร์

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 6 ถนนราชมรรคาใน ตำบลพระปฐมเจดีย์ อำเภอเมืองนครปฐม จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73000

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2552

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00061 วันที่รับรอง 23 พฤษภาคม 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 22 พฤษภาคม 2563

อยู่ในแผนการตรวจติดตาม

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์/ ยาแผนปัจจุบันสำหรับการวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ ระยะที่ 1,2,3 :

1. ยาชีววัตถุ
 - 1.1 ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับระบบภูมิคุ้มกัน
 - 1.1.1 วัคซีนไขหวัดใหญ่ตามฤดูกาลชนิดเชื้อตาย 3 สายพันธุ์ (ผลิตภัณ์ระหว่างผลิต เท่านั้น)

149. บริษัท อังกฤษตราจ (แอล.พี.) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 272 ซอยพัฒนาสุข ถนนเทพารักษ์ หมู่ 1 ตำบลเทพารักษ์ อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10270

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 10/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00018 วันที่รับรอง 18 มิถุนายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 17 มิถุนายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 17 มิถุนายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด

150. ห้างหุ้นส่วนจำกัดโรงงานผลิตยา อันอันไอศถ

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 7/36 ซอยเลิศพัฒนาใต้ ถนนจอมทอง หมู่ 2 แขวงจอมทอง เขตจอมทอง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 134/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00014 วันที่รับรอง 16 มกราคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 15 มกราคม 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

151. บริษัท อาร์ พี ซี อินเทอร์เน็ตเนชั่นแนล จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 116/99 ซอยเป็นสุข ถนนพัฒนาการ แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2530

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00001 วันที่รับรอง 9 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 8 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด

152. บริษัท อาร์เอ็กซ์ แมนูแฟคเจอร์ริง จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 76 ถนนศาลายา-บางภาษี หมู่ 10 ตำบลนราภิรมย์ อำเภอบางเลน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73130

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2547

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00061 วันที่รับรอง 22 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 21 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 28 ตุลาคม 2562)
 - 1.3 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบผง

2.3 รูปแบบเม็ด

153. บริษัท อินเตอร์ ฟาร์มา จำกัด (มหาชน)

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 89 นิคมอุตสาหกรรมโรจนะ 2 ถนน โรจนะ หมู่ 1 ตำบลบ้านช้าง อำเภอบางบาล จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13210

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2564

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00051 วันที่รับรอง 10 กรกฎาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 9 กรกฎาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบเม็ด

154. บริษัท อินเตอร์ไทย ฟาร์มาซูติคัล แมนูแฟคเจอร์ จำกัด สาขา 1

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 123/16-18 หมู่ 2 ตำบลบางเสาธง อำเภอบางเสาธง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10570

เลขที่ใบอนุญาต : 6/2556

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00013 วันที่รับรอง 25 กันยายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 24 กันยายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 24 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์

1.1 แบ่งบรรจุแบบทุติยภูมิ

1.1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.1.2 รูปแบบเม็ด

1.1.3 รูปแบบอื่นๆ (ยาสูดดม)

155. บริษัท อินเตอร์ไทย ฟาร์มาซูติคัล แมนูแฟคเจอร์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 1899 ซอยศิริสยาม ถนนพหลโยธิน แขวงลาดยาว เขตจตุจักร กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10900

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2541

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00020 วันที่รับรอง 10 มิถุนายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 9 มิถุนายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 9 มิถุนายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบกึ่งแข็ง

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

2.4 รูปแบบกึ่งแข็ง

2.5 รูปแบบเม็ด

2.6 รูปแบบอื่นๆ (ยาสูดดม)

3. แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์

3.1 แบ่งบรรจุปฐมภูมิ

3.1.1 รูปแบบแคปซูลอ่อน

3.2 แบ่งบรรจุทุติยภูมิ

3.2.1 ยาชีววัตถุ (Tacrolimus Injection)

156. บริษัท อินแพคฟาร์มา จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 2,4 ซอยอนามัยงามเจริญ 24 ถนนพระรามที่ 2 แขวงท่าข้าม เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10150

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2536

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00052 วันที่รับรอง 5 มิถุนายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 มิถุนายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบเม็ด

1.6 รูปแบบอื่นๆ (ยาเตรียมแอมโรโซลสำหรับสูดดมแบบกำหนดขนาดการใช้)

157. บริษัท อีออนเมด จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 72/1 ถนนเพชรเกษม หมู่ 5 ตำบลคลองใหม่ อำเภอสามพราน จังหวัดนครปฐม รหัสไปรษณีย์ 73110

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2553

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

158. โรงงานบริษัท เอ.เอ็น.บี. ลาบอราตอรี (อานวยเภสัช) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 557 ถนนรามอินทรา แขวงคันนายาว เขตคันนายาว กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230

เลขที่ใบอนุญาต : 12/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00056 วันที่รับรอง 13 มีนาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 มีนาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

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. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ

2.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

2.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

159. บริษัท เอช.เค.ฟาร์มาซูติคอล จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 95 ซอยคลองมะเดื่อ 13 หมู่ 4 ตำบลคลองมะเดื่อ อำเภอกะทู้มูแบน จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74110

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2558

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00036 วันที่รับรอง 2 ธันวาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 1 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบผง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบผง

160. **บริษัท เอฟ.อี.ฟาร์มา จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 40/1 ซอยสมานมิตร ถนนรามคำแหง แขวงสวนหลวง เขตสวนหลวง กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10250

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2542

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00074 วันที่รับรอง 25 มิถุนายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 24 มิถุนายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 24 มิถุนายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.2 รูปแบบผง
 - 1.3 สารผสมลว่งหน้าสำหรับสัตว์

161. **บริษัท เอเชียนฟาร์มาซูติคัล จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 199 ถนนติวานนท์ หมู่ 5 ตำบลบางกะดี อำเภอเมืองปทุมธานี จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12000

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 4/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00050 วันที่รับรอง 13 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 12 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.3 รูปแบบผง
 - 1.4 รูปแบบเม็ด
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบผง

162. **บริษัท เอเชียนยูเนี่ยนแล็บอราตอรีส์ จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 203 ถนนสุขสวัสดิ์ หมู่ 1 ตำบลปากคลองบางปลากด อำเภอพระสมุทรเจดีย์ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10290

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 14/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-21-00004 วันที่รับรอง 8 มิถุนายน 2563 วันสิ้นสุดการรับรอง 7 มิถุนายน 2566

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ และยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
 - 1.4 รูปแบบผง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)

- 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
- 1.6 รูปแบบเม็ด (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
- 1.7 รูปแบบสารผสมลวงหน้าสำหรับสัตว์ (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลลิน
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
 - 2.2 รูปแบบผง (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
 - 2.3 รูปแบบเม็ด (ได้รับการรับรองเพิ่มเติมตั้งแต่วันที่ 21 กันยายน 2563)
3. รูปแบบเม็ด
 - 3.1 รูปแบบเม็ด

163. **บริษัท เอเบิล เมดิคอล จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 111 หมู่ 9 ตำบลหนองซอน อำเภอเขียงยืน จังหวัดมหาสารคาม รหัสไปรษณีย์ 44160

เลขที่ใบอนุญาต : 7/2559

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00026 วันที่รับรอง 16 ตุลาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 15 ตุลาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 15 ตุลาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
 - 1.1.2 รูปแบบของแข็ง
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก
 - 1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย

164. **บริษัท เอ็ม แอนด์ เอช แมนูแฟคเจอร์ริง จำกัด**

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 41 ถนนสุขุมวิท ตำบลปากน้ำ อำเภอเมือง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10270

เลขที่ใบอนุญาต : จ. 15/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00027 วันที่รับรอง 3 กันยายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 2 กันยายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 2 กันยายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก
 - 1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
 - 1.1.3 รูปแบบของแข็ง
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของแข็ง
3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มคาร์บาพีเนม
 - 3.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 3.1.1 รูปแบบของแข็ง
4. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 4.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 4.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

- 4.3 รูปแบบผง
- 4.4 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 4.5 รูปแบบเม็ด
- 4.6 สารผสมล่วงหน้าสำหรับสัตว์
- 5. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเพนนิซิลิน
 - 5.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 5.2 รูปแบบผง
 - 5.3 รูปแบบเม็ด
 - 5.4 สารผสมล่วงหน้าสำหรับสัตว์
- 6. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 6.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 6.2 รูปแบบผง

165. บริษัท อเมริกันบริติช จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 400 ซอยวัดสวนส้ม ถนนปู่เจ้าสมิงพราย หมู่ 3 ตำบลบางโปรง อำเภอเมืองสมุทรปราการ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10290
เลขที่ใบอนุญาต : 50/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-15-00003 วันที่รับรอง 9 มกราคม 2557 วันสิ้นสุดการรับรอง 8 มกราคม 2560

สิ้นสุดการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน และอยู่ในแผนการตรวจเฝ้าระวัง

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบเม็ด

166. บริษัท แอคติเจน จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 55/58 หมู่ 3 ตำบลนาดี อำเภอเมืองสมุทรสาคร จังหวัดสมุทรสาคร รหัสไปรษณีย์ 74000

เลขที่ใบอนุญาต : 2/2564

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

167. ห้างหุ้นส่วนจำกัด แอล.บี.เอส. แลบบอเรตอรี

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 50 หมู่ 3 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 3/2561

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : - วันที่รับรอง - วันสิ้นสุดการรับรอง -

อยู่ในแผนการตรวจประเมิน

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง : -

168. บริษัท แอดวานซ์ ฟาร์มาซูติคอล แมนูแฟคเจอร์ริง จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 16/17 ถนนบ้านหว่า-ภาษี หมู่ 4 ตำบลอุทัย อำเภออุทัย จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13210

เลขที่ใบอนุญาต : 8/2555

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00054 วันที่รับรอง 20 พฤศจิกายน 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 19 พฤศจิกายน 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการต่ออายุ โดยวิธีการประเมินแบบ Desktop Inspection จนถึงวันที่ 19 พฤศจิกายน 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง

1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.6 รูปแบบเม็ด

169. บริษัท แอ็ดวานซ์ฟาร์มา จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 164 ซอยนิคมอุตสาหกรรมเทพารักษ์ ถนนเทพารักษ์ หมู่ 16 ตำบลบางเสาธง อำเภอบางเสาธง จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10540

เลขที่ใบอนุญาต : สป 1/2536

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00042 วันที่รับรอง 10 มิถุนายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 9 มิถุนายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

1.3 รูปแบบผง

170. บริษัท โรงงานเภสัชกรรม แอดแลนติก จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 111 หมู่ 7 ตำบลบางพลีน้อย อำเภอบางบ่อ จังหวัดสมุทรปราการ รหัสไปรษณีย์ 10560

เลขที่ใบอนุญาต : 128/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00044 วันที่รับรอง 19 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 18 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ

1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ

1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

1.1.2 รูปแบบของแข็ง

1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย

1.2.1 รูปแบบกึ่งแข็ง

1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาตรน้อย

2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก

2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน

2.4 รูปแบบผง

2.5 รูปแบบกึ่งแข็ง

2.6 รูปแบบเม็ด

171. บริษัท แอนิมัล ซัพพลีเมนต์ แอนด์ ฟาร์มาซูติคอล จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 6 ถนนลำลูกกา หมู่ 2 ตำบลบึงคอไห อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี รหัสไปรษณีย์ 12150

เลขที่ใบอนุญาต : 4/2547

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00005 วันที่รับรอง 25 มิถุนายน 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 24 มิถุนายน 2565

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ

1.1 รูปแบบผง

172. ห้างหุ้นส่วนจำกัด แอล.บี.เอส.แลบอเรตอรี

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 602 ซอยพานิชอนันต์ ถนนสุขุมวิท 71 แขวงคลองตันเหนือ เขตวัฒนา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10110

เลขที่ใบอนุญาต : 103/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-18-00054 วันที่รับรอง 26 มิถุนายน 2560 วันสิ้นสุดการรับรอง 25 มิถุนายน 2563

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 2.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 2.1.1 รูปแบบของแข็ง
3. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มคาบาพีแนม
 - 3.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 3.1.1 รูปแบบของแข็ง
4. ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอว์โมนเพศ
 - 4.1 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 4.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
5. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 5.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 5.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 5.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 5.4 รูปแบบผง
 - 5.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 5.6 รูปแบบเม็ด
6. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มเซฟาโลสปอริน
 - 6.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

173. บริษัท โอลิก (ประเทศไทย) จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 166 ถนนอุดมสุขรพท หมู่ 16 ตำบลบางกระสั้น อำเภอบางปะอิน จังหวัดพระนครศรีอยุธยา รหัสไปรษณีย์ 13160

เลขที่ใบอนุญาต : 108/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00021 วันที่รับรอง 5 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 4 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

1. ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 ผลิตโดยเทคนิคปราศจากเชื้อ
 - 1.1.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก
 - 1.1.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
 - 1.2 ผลิตโดยวิธีทำให้ปราศจากเชื้อในขั้นตอนสุดท้าย
 - 1.2.1 รูปแบบของเหลวปริมาณมาก
 - 1.2.2 รูปแบบของเหลวปริมาณน้อย
2. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 2.4 รูปแบบผง
 - 2.5 รูปแบบพ่น

- 2.6 รูปแบบกึ่งแข็ง
- 2.7 รูปแบบเม็ด
- 2.8 สารผสมล่องหน้าสำหรับสัตว์
- 3. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในกลุ่มฮอริโมนเพศ
 - 3.1 รูปแบบแคปซูลอ่อน
- 4. แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์เท่านั้น
 - 4.1 แบ่งบรรจุแบบปฐมภูมิ
 - 4.1.1 รูปแบบเม็ด
 - 4.2 แบ่งบรรจุแบบทุติยภูมิ
 - 4.2.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 4.2.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 4.2.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 4.2.4 รูปแบบเม็ด
- 5.เภสัชเคมีภัณฑ์
 - 5.1 Benzocaine Paste 5%

174. บริษัท โอสถสภา จำกัด (มหาชน)

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 348 ถนนรามคำแหง แขวงหัวหมาก เขตบางกะปิ กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10240

เลขที่ใบอนุญาต : 17/2526

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-19-00017 วันที่รับรอง 10 พฤษภาคม 2561 วันสิ้นสุดการรับรอง 9 พฤษภาคม 2564

หนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต ได้รับการขยายอายุ จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.2 รูปแบบผง

175. บริษัท โอสถอินเตอร์ แลบบอราทอรีส์ จำกัด

สถานที่ตั้ง : เลขที่ 600/9 ซอยสวนอุตสาหกรรมศรีราชา ถนนสุขาภิบาล 8 หมู่ 11 ตำบลหนองขาม อำเภอศรีราชา จังหวัดชลบุรี รหัสไปรษณีย์ 20230

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2531

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-20-00038 วันที่รับรอง 26 สิงหาคม 2562 วันสิ้นสุดการรับรอง 25 สิงหาคม 2565

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง
 - 1.2 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายนอก
 - 1.3 รูปแบบของเหลวสำหรับใช้ภายใน
 - 1.4 รูปแบบผง
 - 1.5 รูปแบบกึ่งแข็ง
 - 1.6 รูปแบบเม็ด

176. บริษัท ฮีโรมัยซิน ฟาร์มา จำกัด

สถานที่ตั้ง : 537/2 ซอยเบญจมิตร ถนนสาธุประดิษฐ์ แขวงช่องนนทรี เขตยานนาวา กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10120

เลขที่ใบอนุญาต : 1/2546

เลขที่หนังสือรับรอง GMP : 1-2-07-17-22-00001 วันที่รับรอง 27 กันยายน 2564 วันสิ้นสุดการรับรอง 26 กันยายน 2567

กระบวนการผลิตที่ได้รับการรับรอง :

ยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์, ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ :

- 1. ยาที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อ
 - 1.1 รูปแบบแคปซูลแข็ง

