

# ด้านการแพทย์

: ยา

รหัส : 03010241

ชื่อสามัญของผลงานนวัตกรรมไทย :	ยาเอทอริค็อกซิบ (Etoricoxib)
ชื่อทางการค้าของผลงานนวัตกรรมไทย :	แมนค็อกซิบ-60 (MANCOXIB-60) แมนค็อกซิบ-90 (MANCOXIB-90) และ แมนค็อกซิบ-120 (MANCOXIB-120)
หน่วยงานที่พัฒนา :	บริษัท ที.แมน ฟาร์มา จำกัด
บริษัทผู้รับการถ่ายทอด :	-
ผู้จำหน่าย :	บริษัท ที.แมน ฟาร์มา จำกัด
ผู้แทนจำหน่าย :	บริษัท ที.แมน ฟาร์มาซูติคอล จำกัด (มหาชน)
หน่วยงาน บริษัท หรือผู้ขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทย :	บริษัท ที.แมน ฟาร์มา จำกัด
ช่วงเวลาที่ยื่นทะเบียน :	มีนาคม 2565 - มีนาคม 2573 (8 ปี)
คุณสมบัตินวัตกรรม :	

ยาแมนค็อกซิบ MANCOXIB 60 มิลลิกรัม 90 มิลลิกรัม และ 120 มิลลิกรัม เป็นยาใช้รักษา บรรเทาอาการ โรคข้อเสื่อม (osteoarthritis) และข้ออักเสบ รูมาตอยด์ (rheumatoid arthritis) ทั้งชนิดเฉียบพลันและเรื้อรัง บรรเทาอาการโรคกระดูกสันหลังอักเสบยึดติด (ankylosing spondylitis) บรรเทาอาการข้ออักเสบชนิดเฉียบพลันเนื่องจากโรคเก๊าท์ (gouty arthritis) บรรเทาอาการปวดกระดูกและกล้ามเนื้อชนิดเรื้อรัง รวมไปถึงอาการปวดหลังช่วงล่างเรื้อรัง บรรเทาอาการปวดเฉียบพลันรวมถึงทันตศัลยกรรม บรรเทาอาการปวดประจำเดือน บรรเทาอาการปวดระดับปานกลางถึงรุนแรง หลังการผ่าตัดทางนรีเวชภายในช่องท้อง

ยาแมนค็อกซิบ MANCOXIB 60 มิลลิกรัม 90 มิลลิกรัม และ 120 มิลลิกรัม มีการศึกษาทางชีวสมมูล และผลการศึกษาทางคลินิกเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ พบว่ามีความเท่าเทียมกับยาต้นแบบ

ยาแมนค็อกซิบ MANCOXIB 60 มิลลิกรัม 90 มิลลิกรัม และ 120 มิลลิกรัม เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย ที่มีประสิทธิภาพ (Interchangeable) สามารถใช้ทดแทนยานำเข้าได้

## คุณลักษณะเฉพาะ

- ยาแมนค็อกซิบ MANCOXIB 120 มิลลิกรัม เป็นยาที่ได้รับการพิจารณารายงานการศึกษาชีวสมมูล (ศึกษาภายใต้สภาวะ fasting)
- ยาแมนค็อกซิบ MANCOXIB 60 มิลลิกรัม และ 90 มิลลิกรัม เป็นยาที่ได้รับการพิจารณา ยกเว้น การศึกษาชีวสมมูลแบบ dose proportionality ของตำรับยา
- ยาแมนค็อกซิบ MANCOXIB 60 มิลลิกรัม 90 มิลลิกรัม และ 120 มิลลิกรัม ผลิตในประเทศไทย จากโรงงานที่ได้รับหนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและ ยา กระทรวงสาธารณสุข

หมายเหตุ : ประกาศบัญชีนวัตกรรมไทย ฉบับเพิ่มเติม มีนาคม 2565 (ไม่มีผู้แทนจำหน่าย)

- เพิ่มผู้แทนจำหน่าย จำนวน 1 ราย ในบัญชีนวัตกรรมไทย ฉบับเพิ่มเติม กุมภาพันธ์ 2567
- ทบทวนสิทธิในการขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทย จากเดิม 3 ปี (สิ้นสุดมีนาคม 2568) เป็น 8 ปี ตามสิทธิเดิม ที่เหลืออยู่นับตั้งแต่เดือนที่ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยครั้งแรก (สิ้นสุดมีนาคม 2573) เนื่องจากบริษัทฯ ได้รับการรับรองห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ในขอบข่ายยาเอทอริค็อกซิบ (Etoricoxib) ในบัญชีนวัตกรรมไทย ฉบับเพิ่มเติม มิถุนายน 2568



บริษัท ที.แมน ฟาร์มา จำกัด



0 2415 1007