



ВІДДІЛ УПОВНОВАЖЕНИХ ОСІБ

ТОВ «Фарма Стар»

Україна, м. Київ, бульвар Баєлава Габєла, будинок 8

№ Ліцензії на виробництво серія АВ № 501328

№ Сертифікату відповідності GMP 067/2021/GMP

Тел./Факс: +38 044 281 23 33

E-mail Уповноваженої особи: Nadia.Stelmakh@acino.swiss

## СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 594/2023

<b>СЕДІСТРЕС,</b> таблетки в блістерах №10, заповані в пачку №30 (10x3)	№ реєстраційного посвідчення: UA/14145/01/01 Термін дії реєстраційного посвідчення: безстроково
---	--

Склад на одну таблетку діючих речовин: сухого екстракту пасифлори – 300 мг, етилового ефіру  $\alpha$ -бромізовалеріанової кислоти – 10,2 мг.

№ серії: 400923

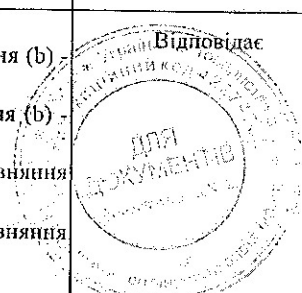
Дата виробництва: 11.09.2023

Дата контролю: 05.10.2023

Контроль відповідно до: МКЯ ЛЗ від 09.06.2022 до РП № UA/14145/01/01 та зм. до інструкції

Кількість продукції в серії: 7669 од.уп.

Термін придатності: 09.2025

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Таблетки круглої форми, плоскоциліндричні, з рискою, від світло-коричневого до темно-коричневого кольору з вкрапленнями. Таблетки мають специфічний запах.	Відповідає
Ідентифікація	2.1. На хроматограмі випробовуваного розчину повинні виявлятися: - нижче зони, що відповідає рутину на хроматограмі розчину порівняння (b) - зона зеленої флуоресценції; - вище зони, що відповідає рутину на хроматограмі розчину порівняння (b) - зона жовтої флуоресценції; - нижче зони, що відповідає гіперозиду на хроматограмі розчину порівняння (b) - зона зеленої флуоресценції; - на рівні зони, що відповідає вітексину на хроматограмі розчину порівняння (a) - зона зеленої флуоресценції.  2.2. На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманого при проведенні випробування «Кількісне визначення. Етиловий ефір $\alpha$ -бромізовалеріанової кислоти», час утримування основного піку етилового ефіру $\alpha$ -бромізовалеріанової кислоти має співпадати з часом утримування основного піку етилового ефіру $\alpha$ -бромізовалеріанової кислоти на хроматограмі розчину порівняння з точністю до $\pm 2\%$ .	 Відповідає
Середня маса	Від 665 мг до 735 мг (700 мг $\pm 5\%$ ).	698 мг
Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає
Розпадання	Не більше 15 хв.	7 хв
Розчинення	Не менше 70 % (Q) флавоноїдів, в перерахунку на вітексин через 60 хв.	Відповідає
Мікробіологічна чистота	число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - $10^3$ КУО/г. число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - $10^2$ КУО/г. Escherichia coli в 1 г - не допускається.	Відповідає Відповідає Відповідає



Pr. an 10748 by 25.05.24

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Кількісне визначення: сума флавоноїдів, в. перерахунку на вітсксин стиловий ефір $\alpha$ -бромізовалеріанової кислоти	Від 85 до 115 % Від 9,18 до 11,22 мг/таб.	104% 10,42 мг/таб.
Упаковка	Повинна відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає
Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

**Висновок:** Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ від 09.06.2022 до РП № UA/14145/01/01 та зм. до інструкції

Керівник ДКЯ

Д.Б. Косенко  
П.І.Б.

  
Підпис

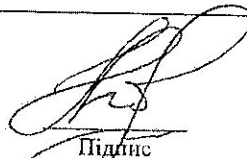
«05» 10 2023 р.

**Висновок:**

Цим я підтверджую, що приведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і був проведений контроль її якості на вищевказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлена відповідність вимогам GMP. Препарат дозволено до реалізації.

Уповноважена особа

Н.О. Стельмах  
П.І.Б.

  
Підпис

«06» 10 2023 р.

ОРИГІНАЛ  
Відділ уповноважених осіб

