



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

15.10.2024

№ 51511/24/10

ІТОМЕД®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг; по 20 таблеток у блістері, по 2
блістери у картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11446/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **3090624**

Кількість ввезеного лікарського засобу 1500

Виробник

ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-єстонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 07.10.2024 № 3056/2.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(посвідчення особи органу державного контролю)



(підпис)

Віктор СТЕФКІВСЬКИЙ

(ініціали та прізвище)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Назва лікарського засобу **ITOMED®**
таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг №40 (2x20)

Країна-виробник **Чеська Республіка**

Ресетраційне посвідчення в Україні № UA/11446/01/01 від 05.01.2017 р.

Термін дії безстроково.

Сила дії/активність: 1 таблетка містить 50 мг ітоприду гідрохлориду

Упаковка:
по 20 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 2 блістери з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці. Маркування українською мовою.

Серія №: **3090624**

Кількість упаковок в серії: **34308**

Дата виробництва: **06.2024**

Дата закінчення терміну придатності: **06.2029**

Назва, адреса, номер Ліцензії на виробництво:
ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. / PRO.MED.CS Praha a.s.
Телешка 377/1, Міхле, Прага 4, 140 00, Чеська Республіка /
Teleska 377/1, Michle, Praha 4, 140 00, Czech Republic.

Ліцензія № 3989/INS/00 від 12.04.2000 р. в останній затвердженій редакції
№ sukls150506/2022 від 10.08.2022 р.

Сертифікат GMP № sukls302953/2023 дата видачі 02.04.2024 р.

Висновок щодо підтвердження сертифіката GMP в Україні № 662/2024/C-1318 від 27.08.2024

Показники якості	Допустимі межі	Результати
Опис (ЄФ*, метод візуальний)	Білі або майже білі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, двоопуклі, з рискою з одного боку, діаметром близько 7 мм	Відповідає опису
Середня маса таблетки (ЄФ* 2.9.5)	138,0 мг ± 5 %	135,9 мг
Однорідність дозованих одиниць (ЄФ* 2.9.40)	L1 (для 10 одиниць) ≤ 15	3,4
Розчинення (ЄФ* 2.9.3)	Не менше 75% (Q) до 30 хвилин	97 %
Ідентифікація: Ідентифікація Ітоприду Ідентифікація методом ВЕРХ (ЄФ* 2.2.29, метод ВЕРХ)	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину	Відповідає
Ідентифікація методом NIR (ЄФ* 2.2.40, метод NIR)	Інфрачервоний спектр поглинання лікарського засобу в області від 10000 см ⁻¹ до 4000 см ⁻¹ повинен мати повне співпадіння смуг поглинання з довідниковим спектральним даним.	Не проводився
Ідентифікація методом IR (Альтернативний метод, ЄФ* 2.2.24, метод IR)	Інфрачервоний спектр поглинання лікарського засобу в області від 4000 см ⁻¹ до 670 см ⁻¹ повинен мати повне співпадіння смуг поглинання зі смугами поглинання спектру С3 ітоприду гідрохлориду.	Відповідає

Показники якості	Допустимі межі	Результати
Ідентифікація Титану діоксиду (Кольорова реакція. Хімічний аналіз)	Жовто-помаранчеве забарвлення	Відповідає
Супутні домішки (ЄФ* 2.2.29, метод ВЕРХ) Домішка А Домішка В Домішка С Інша окрема домішка Загальна сума домішок	Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 1,00 %	0,04 % не виявлено не виявлено не виявлено 0,04 %
Кількісний вміст Гіоприду гідрохлориду в 1 таблетці (ЄФ* 2.2.29, метод ВЕРХ)	47,50 мг – 52,50 мг	49,87 мг
Мікробіологічна чистота (ЄФ* 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не більше ніж 10^3 КУО/г Загальна кількість дріжджів і плісняви (ТУМС) - не більше 10^2 КУО/г Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	0 КУО/г 0 КУО/г Відсутня

Коментарі:

* Посилання надані на чинне видання Європейської Фармакопеї.

Умови зберігання: Зберігати в недоступному для дітей місці. Не потрібні спеціальні умови зберігання.

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищеведена інформація є достовірною і точною. Дана серія продукції виготовлена (у тому числі її пакування і маркування), і проведено повний контроль її якості на вищевказаній виробничій дільниці цілком відповідно до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також відповідно до Специфікацій реєстраційного дос'є.

Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перевірені; відповідність вимогам GMP встановлена.

Прізвище, посада особи, яка видала
дозвіл на випуск серії

PRO.MED.CS Praha a.s.
Tolčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4
(1/2)

Якуб Хмел /Jakub Chmel
Уповноважена особа з якості

Підпис

Дата підписання 03.09.2024

Печатка



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

11.04.2025

№ 16837/25/10

ІТОМЕД®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг, по 20 таблеток у блістері, по 2
блістери у картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11446/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № 3311224

Кількість ввезеного лікарського засобу 7407

Виробник

ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с., Чеська Республіка

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Спільне українсько-естонське підприємство у формі товариства
з обмеженою відповідальністю "Оптіма-Фарм, ЛТД", ідент. код:
21642228**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 09.04.2025 № 1075/5.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з
дотриманням вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Назва лікарського засобу: **ITOMED®**
таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг №40 (2х20)
Країна-виробник: **Чеська Республіка**
Регістраційне посвідчення в Україні № UA/11446/01/01 від 05.01.2017 р.
Термін дії безстроково.
Сила дії/активність: 1 таблетка містить 50 мг ітоприду гідрохлориду
Упаковка:
по 20 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 2 блістери з інструкцією для
медичного застосування у картонній коробці. Маркування українською мовою.
Серія №: **3311224**
Кількість упаковок в серії: **35971**
Дата виробництва: **12.2024**
Дата закінчення терміну придатності: **12.2029**
Назва, адреса, номер Ліцензії на виробництво:
ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. / PRO.MED.CS Praha a.s.
Телешка 377/1, Міхле, Прага 4, 140 00, Чеська Республіка /
Teleska 377/1, Michle, Praha 4, 140 00, Czech Republic.
Ліцензія № sukls247572/2024 від 03.10.2024 р.
Сертифікат GMP № sukls302953/2023 дата видачі 02.04.2024 р.
Висновок щодо підтвердження сертифіката GMP в Україні № 662/2024/C-1318 від
27.08.2024

Показники якості	Допустимі межі	Результати
Опис (ЄФ*, метод візуальний)	Білі або майже білі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, двоопуклі, з рискою з одного боку, діаметром близько 7 мм	Відповідає опису
Середня маса таблетки (ЄФ* 2.9.5)	138,0 мг $\pm$ 5 %	137,6 мг
Однорідність дозованих одиниць (ЄФ* 2.9.40)	L1 (для 10 одиниць) $\leq$ 15	4,3
Розчинення (ЄФ* 2.9.3)	Не менше 75% (Q) до 30 хвилини	99 %
Ідентифікація: Ідентифікація Ітоприду <i>Ідентифікація методом ВЕРХ</i> (ЄФ* 2.2.29, метод ВЕРХ) <i>Ідентифікація методом NIR</i> (ЄФ* 2.2.40, метод NIR) <i>Ідентифікація методом IR</i> (Альтернативний метод, ЄФ* 2.2.24, метод IR)	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину Інфрачервоний спектр поглинання лікарського засобу в області від 10000 cm^{-1} до 4000 cm^{-1} повинен мати повне співпадіння смуг поглинання з довідниковим спектральним даним. Інфрачервоний спектр поглинання лікарського засобу в області від 4000 cm^{-1} до 670 cm^{-1} повинен мати повне співпадіння смуг поглинання зі смугами поглинання спектру СЗ ітоприду гідрохлориду.	Відповідає Не проводився Відповідає

Показники якості	Допустимі межі	Результати
Ідентифікація Титану діоксиду (Кольорова реакція. Хімічний аналіз)	Жовто-помаранчеве забарвлення	Відповідає
Сукупні домішки (СФ* 2.2.29, метод ВЕРХ) Домішка А Домішка В Домішка С Інша окрема домішка Загальна сума домішок	Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 1,00 %	не виявлено не виявлено не виявлено < 0,03 % < 0,03 %
Кількісний вміст Ітоприду гідрохлориду в 1 таблетці (СФ* 2.2.29, метод ВЕРХ)	47,50 мг – 52,50 мг	50,27 мг
Мікробіологічна чистота (СФ* 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не більше 10 ³ КУО/г Загальна кількість дріжджів і плісняви (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	0 КУО/г 0 КУО/г Відсутня

Коментарі:

* Посилання надані на чинне видання Європейської Фармакопеї.

Умови зберігання: Зберігати в недоступному для дітей місці. Не потрібні спеціальні умови зберігання.

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищенаведена інформація є достовірною і точною. Дана серія продукції виготовлена (у тому числі її пакування і маркування), і проведено повний контроль її якості на вищевказаній виробничій ділянці цілком відповідно до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також відповідно до Специфікації реєстраційного доосьє.

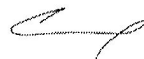
Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перевірені; відповідність вимогам GMP встановлена.

Прізвище, посада особи, яка видала
дозвіл на випуск серії

PRO.MED.CS Praha a.s.
Tř. 17. listopadu 1400, Praha 14, 140 00, ČR
(1/2)

Якуб Хмел /Jakub Chmel
Уповноважена особа з якості

Підпис



Дата підписання 20.03.2025

Печатка