

276

Ф-04-027/а, 12

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Котиласька, 38
Приймачня тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ (044) 461-03-31
Відділ контролю якості (044) 461-03-34



Виробнича дільниця
Адреса Україна, 04073, м. Київ, вул. Котиласька, 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 3

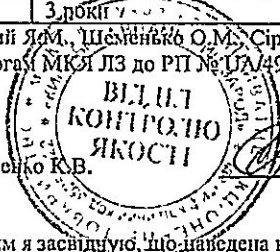
Назва продукції, лікарська форма	Небівал, таблетки по 5 мг	Номер серії FT30125
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/4979/01/01 діс безстроково	Розмір серії 40376 уп.
Сила дії/активність	Небівололу гідрохлориду – 5 мг	Дата виробництва 01 25
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блистері; по 2 блистери у паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки круглої форми з плоскою поверхнею зі скошеними краями і двома перпендикулярно - пересіченими рисками, білого або майже білого кольору.	За п. 1	Відповідає
2	Ідентифікація	А. Ультрафіолетовий спектр поглинання (*ДФУ, 2.2.25) випробовуваного розчину, одержаний у розділі «Розчинення», в області від 250 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (280±2) нм.	За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25	Витримус
		В. На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаний у розділі «Супровідні домішки», час утримування піка небіволу мас співпадатиме з часом утримування піка небіволу на хроматограмі розчину порівняння (в).	За п. 2.В, *ДФУ, 2.2.29	Витримус
3	Однорідність дозованих одиниць	Мас відповідати вимогам *ДФУ	За п. 3, *ДФУ, 2.9.40, 2.2.25	Відповідає
4	Розпадання	Не більше 15 хв	За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	3
5	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 0,5 %	За п. 5, *ДФУ, 2.2.29	Відповідає
6	Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25	Відповідає
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1г.	За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <10 Відсутні
8	Кількісне визначення небіволу (C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄)	На момент випуску	За п. 8, метод 1, *ДФУ, 2.2.25 або метод 2, *ДФУ, 2.2.29	4,95
		Протягом терміну придатності		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.		Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.		
12	Термін придатності	3 роки		До 01 28

Аналіз виконали: Натяжний Я.М., Шемченко О.М., Сірош Є.Г.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01

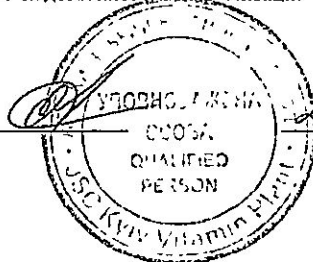
Начальник ВКЯ

Бурменко К.В.



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Бурменко К.В.



Вх ак № 0679
21.03.28

АТ „КІЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38
Прізвища: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича діяльність
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Копилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідчення про атестацію лабораторій № 216
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських засобів вимогам належної виробничої практики
№ 083/2025-GMP
№ 084/2025-GMP

Сертифікат серії №8

Назва продукції, лікарська форма	Небівал, таблетки по 5 мг	Номер серії FT80725
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/4979/01/01 діє безстроково	Розмір серії 41739 уп.
Сила дії/активність	Небівололу гідрохлориду – 5 мг	Дата виробництва 07.25
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведене за МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки круглої форми з плоскою поверхнею зі скошеними краями і двома перпендикулярно - пересіченими рисками, білого або майже білого кольору.		За п.1	Відповідає
2	Ідентифікація	А. Ультрафіолетовий спектр поглинання (*ДФУ, 2.2.25) випробовуваного розчину, одержаний у розділі «Розчинення», в області від 250 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (280±2) нм. В. На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаній у розділі «Супровідні домішки», час утримування піка небіволулу має співпадати з часом утримування піка небіволулу на хроматограмі розчину порівняння (в).		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25 За п. 2.В, *ДФУ, 2.2.29	Витримує Витримує
3	Однорідність дозованих одиниць	Мас відповідати вимогам *ДФУ		За п. 3, *ДФУ, 2.9.40, 2.2.25	Відповідає
4	Розпадання	Не більше 15 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	7
5	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 0,5 %		За п. 5, *ДФУ, 2.2.29	Відповідає
6	Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв		За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25	Відповідає
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <10 Відсутні
8	Кількісне визначення небіволулу (C ₂₂ H ₂₃ F ₂ NO ₄)	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8. метод 1, *ДФУ, 2.2.25 або метод 2, *ДФУ, 2.2.29	4,96
		Від 4.75 мг до 5.25 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	Від 4,5 мг до 5,25 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
12	Термін придатності	3 роки			До 07.28

Аналіз виконали: Натяжний Я.М., Севрук І.П., Жердешка Л.В.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01

Начальник ВКЯ

Бурменко К.В.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній ділянці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному достві. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Бурменко К.В.