



Сертифікат якості № 040000118683

Рамізес® Ком, таблетки, 5 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці

1 таблетка містить раміприлу 5 мг і гідрохлортіазиду 12,5 мг

Номер серії: 11124 Країна отримувач: Україна
Кількість продукції: 6.004 Тис.упак. № Реєстр. посвідчення: UA/15545/01/02
Дата виробництва: 11.2024 Термін дії реєстр. посвідчення: необмежений
Аналіз виконаний по: МКЯ ЛЗ до РП №UA/15545/01/02, зміни від 13.03.2024 р.

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми, з плоскою поверхнею з фаскою і рискою з одного боку, світло-рожевого кольору. На поверхні допускаються вкраплення.	Відповідає
Ідентифікація		
раміприл, гідрохлортіазид	На хроматограмах випробовуваного розчину (а), одержаних при кількісному визначенні раміприлу і гідрохлортіазиду, часи утримування піків раміприлу і гідрохлортіазиду мають співпадати з часами утримування піків раміприлу і гідрохлортіазиду на хроматограмах розчину порівняння (с) з точністю $\pm 2,0 \%$	Відповідає
	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину повинен співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння в області від 215 нм до 600 нм.	Відповідає
заліза оксид червоний	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,086 г до 0,095 г ($0,090 \text{ г} \pm 5 \%$)	0,090 г
Супровідні домішки		
раміприлу домішки С	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,2 %
раміприлу домішки D	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 5,0 %	0,1 %
гідрохлортіазиду домішки А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
гідрохлортіазиду домішки В	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,1 %
гідрохлортіазиду домішки С	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,1 %
будь-якої неідентифікованої	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не	

Вр. 01.12.22
30.01.2024



домішки	більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
суми домішок	Не більше 2,0 % (На момент випуску). Не більше 7,0 %	0,4
Розчинення		
раміприл	Не менше 75 % (Q) через 30 хв	98 %
гідрохлоротіазид	Не менше 75 % (Q) через 30 хв	104 %
Однорідність дозованих одиниць		
раміприл	Має витримувати вимоги	Відповідає
гідрохлоротіазид	Має витримувати вимоги	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
раміприл	Від 4,75 мг до 5,25 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	4,81 мг/таб
гідрохлоротіазид	Від 11,88 мг до 13,13 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	12,84 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 11.2026

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Коментарі:

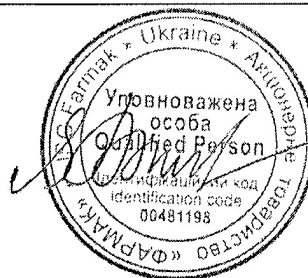
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



26.11.2024



ФАРМАК



Тел. (044) 496-87-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044) 49689-42, Тел. (044) 485-26-57 (цілодобово)

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Сертифікат якості № 040000122715

Рамізес® Ком, таблетки, 5 мг/12,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці

1 таблетка містить раміприлу 5 мг і гідрохлортіазиду 12,5 мг

Номер серії:	10725	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	6.048 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/15545/01/02
Дата виробництва:	07.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/15545/01/02, зміни від 13.03.2024 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми, з плоскою поверхнею з фаскою і рискою з одного боку, світло-рожевого кольору. На поверхні допускаються вкраплення.	Відповідає
Ідентифікація		
раміприл, гідрохлоротіазид	На хроматограмах випробовуваного розчину (а), одержаних при кількісному визначенні раміприлу і гідрохлоротіазиду, часи утримування піків раміприлу і гідрохлоротіазиду мають співпадати з часами утримування піків раміприлу і гідрохлоротіазиду на хроматограмах розчину порівняння (с) з точністю $\pm 2,0$ %	Відповідає
	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину повинен співпадати зі спектром поглинання розчину порівняння в області від 215 нм до 600 нм.	Відповідає
заліза оксид червоний	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,086 г до 0,095 г ($0,090 \text{ г} \pm 5 \%$)	0,090 г
Супровідні домішки		
раміприлу домішки С	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
раміприлу домішки D	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 5,0 %	0,1 %
гідрохлоротіазиду домішки А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
гідрохлоротіазиду домішки В	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,1 %
гідрохлоротіазиду домішки С	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,1 %
будь-якої неідентифікованої	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не	

Відв. № 0510 від 12.08.25



домішки	більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
суми домішок	Не більше 2,0 % (На момент випуску). Не більше 7,0 %	0,3

Розчинення

раміприл	Не менше 75 % (Q) через 30 хв	98 %
гідрохлоротіазид	Не менше 75 % (Q) через 30 хв	101 %

Однорідність дозованих одиниць

раміприл	Має витримувати вимоги	Відповідає
гідрохлоротіазид	Має витримувати вимоги	Відповідає

Мікробіологічна чистота

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (Менше 10)
Загальне число дріжджових і пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (Менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні

Кількісне визначення

раміприл	Від 4,75 мг до 5,25 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	4,89 мг/таб
гідрохлоротіазид	Від 11,88 мг до 13,13 мг в перерахуванні на середню масу таблетки	12,55 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 07.2027

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

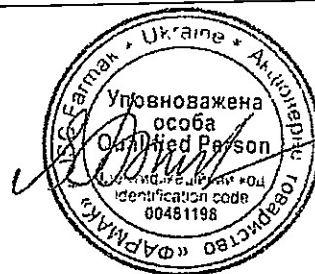
Коментарі:

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження
Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



31.07.2025

**Виробнича ділньиця:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024;

GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019