



ФАРМАК

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



Сертифікат якості № 040000116902

Ліпстер®, таблетки по 200 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦИКЛОВІРУ У ПЕРЕРАХУНКУ НА 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 200 МГ

Номер серії: 10724 Країна отримувач: Україна
Кількість продукції: 19.153 Тис.упак. № Реєстр. посвідчення: UA/18320/01/01
Дата виробництва: 07.2024 Термін дії реєстр. посвідчення: 17.09.2025
Аналіз виконаний по: МКЯ ЛЗ до РП №UA/18320/01/01 від 17.09.2020 р., зміни від 21.06.2023 р.

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, білого або майже білого кольору	Відповідає
Ідентифікація		
Ацикловір	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 230 нм до 350 нм повинен мати:	Відповідає
	максимум за довжини хвилі (255±2) нм	256 нм
Ацикловір	плече за довжини хвилі близько 274 нм	Відповідає
	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній при випробуванні "Кількісне визначення", час утримування основного піка ацикловіру має співпадати з часом утримування основного піка ацикловіру на хроматограмі розчину порівняння (а) з точністю ± 2%	Відповідає
Середня маса	Від 0,238 г до 0,263 г	0,250 г
	0,250 г ± 5 %	Відповідає
Супровідні домішки		
Домішка В	Не більше 1,0 %	0,2 %
Будь-яка інша домішка	Не більше 0,2 %	0,1 %
Сума домішок	Не більше 2,0 %	0,3 %
Розчинення	Не менше 80% (Q) через 15 хв	92 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)

Сертифікат підписано електронним підписом

ID 040000116902

Стор. 1 з 2

Вх. 01.10.2024



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

Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Кількісне визначення	Від 190,0 мг до 210,0 мг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки (від 95 % до 105 % від заявленої кількості)	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	202,1 мг/таб
Умови зберігання:	Препарат не потребує спеціальних умов зберігання	
Коментарі:	До 07.2026	

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 ділянці 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.



13.08.2024

Виробнича ділянка:

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; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021; 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