

ІТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна 04073, м Київ, вул Копилівська, 38
Приймальня 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 Копилівська, 38
Ліцензія серія АВ № 598093
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Ф-01-027 в 12

Сертифікат серії № 2

Назва продукції, лікарська форма	Гіацинтія, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг	Номер серії 2P21124
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/17455/01/01 Діє безстроково	Розмір серії 7126 уп.
Сила дії/активність	Есциталопраму оксалату – 12,77 мг, що еквівалентно есциталопраму – 10 мг.	Дата виробництва 11.24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 6 блістерів у паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/17455/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю
1	Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, з рискою з одного боку, вкриті плівковою оболонкою білого кольору		За п. 1
2	Ідентифікація есциталопраму	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, одержаного у випробуванні „Розчинення“, в області від 220 нм до 270 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (238±2) нм. На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній у випробуванні „Кількісне визначення“, час утримування основного піка повинен відповідати часу утримування основного піка на хроматограмі розчину порівняння(а).		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25 За п. 2.В, *ДФУ, 2.2.29
3	Однорідність дозованих одиниць	Мають витримувати вимоги *ДФУ		За п. 3, *ДФУ, 2.9.10, 2.2.29
4	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25
5	Супровідні домішки домішка А домішка В домішка С домішка Е неспецифікована домішка сума домішок	Не більше 0,3% Не більше 0,5% Не більше 0,5% Не більше 0,2% Не більше 0,20% Не більше 2,0%		За п. 5, *ДФУ, 2.2.29
6	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 1 г.		За п. 6, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13
7	Кількісне визначення: есциталопраму (C ₂₀ H ₂₁ FN ₃ O)	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 7, *ДФУ, 2.2.29
		Від 9,5 мг до 10,5 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	Від 9,25 мг до 10,5 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	
8	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ
9	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування		Відповідає
10	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C		
11	Термін придатності	3 роки з дати випуску		До 11.27

Аналіз виконали: Лобанова Н.Г., Діринова Т.А., Корбасюк В.І.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/17455/01/01

Почальник ВКЯ Бурменко К.В.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведені 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 чисельним регуляторним брандом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку Протоколи виробництва, упаковки і аналіз були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/17455/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.

Вх ам №1195
23.04.25