



Сертифікат якості № 040000120390

**Тромбонет®-Фармак, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 10 таблеток у
блістері, по 3 блістери у пачці**

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ КЛОПІДОГРЕЛЮ БІСУЛЬФАТУ (КЛОПІДОГРЕЛЮ ГІДРОСУЛЬФАТ) 97,875 МГ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА
КЛОПІДОГРЕЛЬ 75 МГ

Номер серії:	10225	Країна оригіну:	Україна
Кількість продукції:	60.633 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/17513/01/01
Дата виробництва:	02.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/17513/01/01, зміни від 11.03.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою від рожевого до темно-рожевого кольору.	Відповідає
Ідентифікація		
клопідогрелю бісульфату	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний в розділі «Кількісне визначення. Метод 1 або Метод 2», час утримування основного піка клопідогрелю бісульфату має співпадати з часом утримування основного піка клопідогрелю бісульфату на хроматограмі розчину порівняння з точністю ± 2 %.	Відповідає
клопідогрелю бісульфату	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину повинен мати максимум за тієї самої довжини хвилі (± 2 nm), що і розчин порівняння	Відповідає
заліза оксид червоний	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,242 г до 0,268 г ($0,255 \text{ г} \pm 5 \%$)	0,254 г
Вода	Не більше 1,7 %	0,4 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Розчинення	Не менше 80% (Q) за 30 хв	98 %
Супровідні домішки		
клопідогрелю домішки А	Не більше 1,2 %	0,1 %
клопідогрелю домішки С	Не більше 1,5 %	0,5 %
будь-якої невідомої домішки	Не більше 0,2 %	0,1 %
сума всіх домішок	Не більше 2,5 % (за винятком домішки В)	0,6 %
Мікробіологічна чистота		



Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 50)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (TYMC)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутній
Кількісне визначення		
кломідогрель	Від 71,25 мг до 78,75 мг в одній таблетці (На момент випуску). Від 69,38 мг до 80,63 мг в одній таблетці	73,09 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 02.2027

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

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 довідку/торговій 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.



24.03.2025

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво ЛЕ № 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

Дяк. асортименту від 21.07.2025



Сертифікат якості № 040000123728

Тромбонет®-Фармак, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг, по 10 таблеток у
блістері, по 3 блістери у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ КЛОПІДОГРЕЛЮ БІСУЛЬФАТУ (КЛОПІДОГРЕЛЮ ПІДРОСУЛЬФАТ) 97,875 МГ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА
КЛОПІДОГРЕЛЬ 75 МГ

Номер серії:	90925	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	48.726 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/17513/01/01
Дата виробництва:	09.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/17513/01/01, зміни від 11.03.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою від рожевого до темно-рожевого кольору.	Відповідає
Ідентифікація		
клопідогрелю бісульфату	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний в розділі «Кількісне визначення. Метод 1 або Метод 2», час утримування основного піка клопідогрелю бісульфату має співпадати з часом утримування основного піка клопідогрелю бісульфату на хроматограмі розчину порівняння з точністю ± 2 %.	Відповідає
клопідогрелю бісульфату	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину повинен мати максимум за тієї самої довжини хвилі (± 2 нм), що і розчин порівняння	Відповідає
заліза оксид червоний	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,242 г до 0,268 г ($0,255 \text{ г} \pm 5 \%$)	0,255 г
Вода	Не більше 1,7 %	0,9 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Розчинення	Не менше 80% (Q) за 30 хв	92 %
Супровідні домішки		
клопідогрелю домішки А	Не більше 1,2 %	0,0 % (<МКВ)
клопідогрелю домішки С	Не більше 1,5 %	0,2 %
будь-якої невідомої домішки	Не більше 0,2 %	0,1 %
сума всіх домішок	Не більше 2,5 % (за винятком домішки В)	0,3 %
Мікробіологічна чистота		



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

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення клопідогрель	Від 71,25 мг до 78,75 мг в одній таблетці (На момент випуску). Від 69,38 мг до 80,63 мг в одній таблетці	74,21 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 09.2027
Умови зберігання:	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.	
Коментарі:		
*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД		
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 - Начальник відділу ВСТАВП

Лантух Ю.М.



26.09.2025

Виробнича ділянка:

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