



Сертифікат якості № 040000123899

Огранія, капсули по 150 мг № 30 (10x3) у блістерах

1КАПСУЛА МІСТИТЬ 150 МГ ПРЕГАБАЛІНУ

Номер серії:	40925	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	25.946 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/15217/01/02
Дата виробництва:	09.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/15217/01/02, зміни від 21.08.2024 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Тверда желатинова капсула циліндричної форми, кришечка капсули-рожевого кольору, корпус-білого кольору. Вміст капсули - порошок від білого до майже білого кольору	Відповідає
Ідентифікація	Інфрачервоний спектр вмісту капсул, має відповідати спектру, що прикладається На хроматограмі розчину порівняння, отриманій в розділі "Кількісне визначення", час утримування піка прегабаліну має співпадати з часом утримування піка прегабаліну на хроматограмі випробовуваного розчину з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
Середня маса вмісту капсул	Від 0,190 г до 0,210 г ($0,200 \text{ г} \pm 5\%$)	0,196 г
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Розчинення	Не менше 80 % за 30 хв	99 %
Супровідні домішки		
S-лактам	Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
будь-яка домішка	Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
Мікробіологічна чистота		
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		
прегабалін	Від 142,5 мг до 157,5 мг в перерахуванні на	





	середню масу вмісту капсули	150,6 мг/капс
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	3 роки	До 09.2028

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 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.



29.09.2025

Виробнича дільниця:

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; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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

