

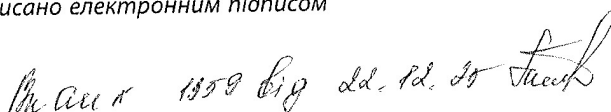

**Сертифікат якості № 040000123577**

**Адажио®**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блистері,  
по 3 блистери у пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ ОЛАНЗАПІНУ 5 МГ

Номер серії:	70825	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	3.736 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/19053/01/01
Дата виробництва:	08.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	16.11.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/19053/01/01 від 16.11.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми, з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою білого або майже білого кольору	Відповідає
<b>Ідентифікація</b>		
оланзапін	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі «Кількісне визначення», час утримування піка оланзапіна має співпадати з часом утримування піка оланзапіна на хроматограмі розчину порівняння (а) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
оланзапін	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210 нм до 350 нм має відповідати спектру поглинання розчину порівняння	Відповідає
титану діоксид	Якісна реакція	Відповідає
<b>Середня маса</b>		
	Від 0,201 г до 0,223 г	0,211 г
	0,212 г $\pm 5 \%$	Відповідає
Розчинення	Не менше 75 % (Q) через 15 хв	97 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
<b>Супровідні домішки</b>		
домішки В	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішки D	не більше 0,5 %	0,1 %
домішки 1	не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішки 2	не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
будь-якої іншої домішки	не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	не більше 1,5 %	0,1 %




**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)
<i>Escherichia coli</i>	Відсутність в 1 г	Відсутні

**Кількісне визначення**

оланзапіну	Від 4,75 мг до 5,25 мг в одній таблетці	5,03 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

**Термін придатності:** 2 роки До 08.2027

**Умови зберігання:** Не потребує особливих умов зберігання.

**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 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.



13.10.2025

**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


**Сертифікат якості № 040000123584**
**Адажио®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 5 мг, по 10 таблеток у блістері,  
по 3 блістери у пачці**

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ ОЛАНЗАПІНУ 5 МГ

Номер серії:	80825	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	3.769 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/19053/01/01
Дата виробництва:	08.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	16.11.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/19053/01/01 від 16.11.2021 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми, з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою білого або майже білого кольору	Відповідає
<b>Ідентифікація</b>		
оланзапін	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій у розділі «Кількісне визначення», час утримування піка оланзапіна має співпадати з часом утримування піка оланзапіна на хроматограмі розчину порівняння (а) з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
оланзапін	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 210 нм до 350 нм має відповідати спектру поглинання розчину порівняння	Відповідає
титану діоксид	Якісна реакція	Відповідає
<b>Середня маса</b>		
	Від 0,201 г до 0,223 г	0,212 г
	0,212 г $\pm 5 \%$	Відповідає
Розчинення	Не менше 75 % (Q) через 15 хв	102 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
<b>Супровідні домішки</b>		
домішки В	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішки D	не більше 0,5 %	0,1 %
домішки 1	не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішки 2	не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
будь-якої іншої домішки	не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	не більше 1,5 %	0,1 %


**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)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні

**Кількісне визначення**

оланзапіну	Від 4,75 мг до 5,25 мг в одній таблетці	5,00 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

**Термін придатності:** 2 роки До 08.2027

**Умови зберігання:** Не потребує особливих умов зберігання.

**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 - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



13.10.2025

**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; 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