



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ  
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3, 02099. тел. (044) 295-26-85  
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua. Код ЄДРПОУ 37079055

**ВИСНОВОК  
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

17.05.2024

№ 25744/24/26

**МАКСІГРА ДРАЙВ**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру  
в картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18415/01/04 строк дії реєстраційного посвідчення 30.10.2025

Серія лікарського засобу № 011023

Кількість ввезеного лікарського засобу 15010

Виробник

**Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А., Польща**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "ПОЛЬФАРМА  
ЮА", ідент. код: 42781598**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної  
особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника  
податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 17.05.2024 № 1693/3.

За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з  
**дотриманням** вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.

Начальник

(посадовий обов'язок за посадою державного контролю)



(підпис)

**Микола ХОЛЮДЕНКО**

(ініціали та прізвище)

*Вк. сек. № 1129  
18.10.2024*



Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А.  
Виробниче відділення в Новій Дембі  
вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща  
Тел.: 158465400, факс: 158465454

**СЕРТИФІКАТ ПРО ЯКІСТЬ №: 481 26349**

Найменування продукції: **МАКСІГРА ДРАЙВ**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №4 (№4x1)  
Країна-виробник: Польща  
Номер реєстраційного посвідчення: UA/18415/01/04  
Сила дії/активність: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: тадалафілу 20 мг  
Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг  
Розмір і тип упаковки: по 4 таблетки у блистері; по 1 блистеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою  
Індекс: TDLF-9014-800  
Номер серії: 011023  
Розмір серії: 15010 уп.  
Дата виробництва: 10.2023  
Дата закінчення терміну придатності: 10.2026  
Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А. Виробниче відділення в Новій Дембі, вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща  
Сертифікат відповідності GMP: №IWPS.405.104.2019.KK.1 WTC/0105\_03\_01/246

Показники якості	НОРМИ	Методи контролю
1. Опис <sup>S</sup>  Візуальний	таблетки вкриті плівковою оболонкою, світло- рожевого кольору, продовгуваті, двоякоопуклі, з рискою з одного боку Після розлому ядро таблетки білого або майже білого кольору	відповідає
2. Середня маса таблетки <sup>S</sup>	494,4 мг ± 5 %	498,1 мг
3. Однорідність дозованих одиниць та Однорідність вмісту  Методика виробника	Відповідає ЕФ 2.9.40. (Прийняте значення для 10 таблеток: AV <sub>10 табл.</sub> ≤ L1 % . Якщо не відповідає тоді: - AV <sub>10 табл.</sub> > L1 % тоді - AV <sub>30 табл.</sub> ≤ L1 %; - всі індивідуальні значення не менше 0,75M та не більше 1,25M L1=15.0 и L2=25.0).	1,2 %
4. Ідентифікація тадалафілу: - (ВЕРХ) система з діодно-матричним детектором	Час утримування основного піка на хроматограмах випробуваного і стандартного розчину має збігатися. спектр відповідає такому для стандартного зразка	відповідає  відповідає
5. Вміст води <sup>S</sup> Метод Карла Фішера	Не більше 7 %	3,9 %
6. Супутні домішки: <sup>S</sup> - одинична неідентифікована домішка - сума домішок Метод ВЕРХ	Не більше 0,2 %  Не більше 0,7 %	< 0,1 %  < 0,1 %
7. Кількісне визначення <sup>S, M</sup> : - ВЕРХ Метод ВЕРХ	95,0 – 105,0 %	99,3 %
8. Розчинення за 30 хв <sup>S</sup>	Q= 80%	101,6 % (мін. 100,3 % макс. 103,6%)



Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А.  
Виробниче відділення в Новій Дембі  
вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща  
Тел.: 158465400, факс: 158465454

**СЕРТИФІКАТ ПРО ЯКІСТЬ №: 481 26349**

Найменування продукції: **МАКСІГРА ДРАЙВ**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №4 (№4x1)

Країна-виробник: Польща

Номер реєстраційного посвідчення: UA/18415/01/04

Сила дії/активність: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: тадалафілу 20 мг

Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг

Розмір і тип упаковки: по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою

Індекс: TDLF-9014-800

Номер серії: 011023

Розмір серії: 15010 уп.

Дата виробництва: 10.2023

Дата закінчення терміну придатності: 10.2026

Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А. Виробниче відділення в Новій Дембі, вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща

Сертифікат відповідності GMP: №IWPS.405.104.2019.KK.1 WTC/0105\_03\_01/246

<b>9. Остаткові розчинники:</b>		
- Ацетон	Не більше 5000 ppm	< 500 ppm
- 2-пропанол	Не більше 5000 ppm	< 500 ppm
<b>10. Мікробіологічна чистота<sup>N, S</sup></b>		
- ТАМС	Не більше 10 <sup>3</sup> в 1 г.	< 10 <sup>1</sup> в 1 г.
- ТУМС	Не більше 10 <sup>2</sup> в 1 г.	< 10 <sup>1</sup> в 1 г.
- <i>Escherichia coli</i>	Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	відсутні в 1 г.

<sup>N</sup> Тест рутинний. Проводять на перших 10 комерційних серій препарату, потім - нерутинний тест. (Частота випробувань - кожна 10 серія) але не менше ніж для однієї серії препарату в рік

<sup>M</sup> Як результат має використовуватися середнє кількісне визначення з тесту «Однорідність дозування» або має бути проведено випробування за методикою

<sup>S</sup> Випробування проводять при дослідженні стабільності, розклад досліджень зазначено в протоколі стабільності

Вказаний в цьому сертифікаті товар за якістю відповідає вимогам: МКЯ, заводській специфікації S/4-0286.09 ред. 01

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

Katarzyna Dziyo

Дата оформлення сертифікату: 23.11.2023

Затвердив:

Керівник відділу контролю якості  
(Quality Control Manager)

Я підтверджую факт, що серія була випущена в обіг.

Дата підписання: 23.11.2023

Уповноважена особа  
(Qualified Person)

Osoba Wykwalifikowana

Marcin Partyka