

АТ „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 № 398093
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Ф-04-027.а.12

Сертифікат серії № 26

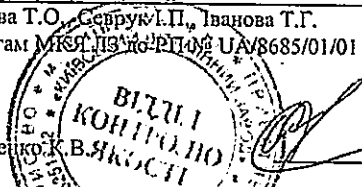
Назва продукції, лікарська форма	Карведилол – КВ, таблетки по 12,5 мг	Номер серії EE260824
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/8685/01/01 діє безстроково	Розмір серії 30573 уп.
Сила дії/активність	Карведилол – 12,5 мг	Дата виробництва 08.24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведене за МКЯ ЛЗ до РП № UA/8685/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ				
№	Показники якості	Допустимі межі	Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, з ризикою, білого або майже білого кольору.	За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація карведилолу	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 295 нм до 360 нм повинен мати максимум за довжини хвилі 332 нм. На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаній у розділі «Супровідні домішки», час утримування основного піка карведилолу має відповідати часу утримування основного піка карведилолу на хроматограмі розчину порівняння (в).	За п. 2.А. *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод) За п. 2.В. *ДФУ, 2.2.29 (метод РХ)	Витримус Витримус
3	Середня маса таблетки	Від 171 мг до 189 мг	За п. 3, *ДФУ, 2.9.5	180
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ	За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримус
5	Розпадання	Не більше 15 хв	За п. 5, *ДФУ, 2.9.1	3
6	Супровідні домішки будь-яка домішка сума домішок	Не більше 0,2 %, Не більше 1,0 %.	За п. 6, *ДФУ, 2.2.29 (метод РХ)	Відповідає Відповідає
7	Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв	За п. 7, *ДФУ, 2.9.3, (СФ-метод)	Відповідає
8	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – не більше 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – не більше 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	За п. 8, *ДФУ, 5.1.4 2.6.12, 2.6.13	<50 <10 Відсутні
9	Кількісне визначення карведилолу (C ₂₄ H ₂₆ N ₂ O ₄)	Від 11,9 мг до 13,1 мг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки	За п. 9, *ДФУ, 2.2.25 (СФ-метод)	13,0
10	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ	За МКЯ ЛЗ	Відповідає
11	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.		Відповідає
12	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.		
13	Термін придатності	3 роки		До 08 27

Аналіз виконали: Козарцова Т.О., Серрук І.П., Іванова Т.Г.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/8685/01/01

Начальник ВКЯ

Бурменко К.В.



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю версію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/8685/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаргун І.В.

(Signature)



(Handwritten signature)