

ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22
Тел.: +38 (057) 700-97-30, 727-57-19, 727-57-15
e-mail: office@zt.com.ua; e-mail: kancelariya@zt.com.ua

Ліцензія АВ №598066 з 17.10.2013
Свідоцтва про атестацію лабораторій
№199, №200, №201 з 20.12.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 3888

Бромгексин-Здоров'я, таблетки по 8 мг №20 (10x2) у блістерах у коробці

Діюча речовина: 1 таблетка містить: бромгексину гідрохлориду - 8 мг

Ресст. посвідчення	UA/7336/01/01 від 14.07.2017	№ серії	21124
Загальна кількість в серії	5814 уп	Дата виробництва	11.2024
Країна призначення	Україна	Дата видачі результату	28.11.24
Умови зберігання: зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C		Придатний до	11/2027
Аналіз виконаний згідно:	МКЯ наказ МОЗ України №791 від 12.10.12 РП №UA/7336/01/01, зміна №1, зміна №2, зміна №3, зміна №4, зміна №5		
Технічна угода	№ УЯ-З-К від 01.05.24		

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, плоскоциліндричної форми, з фаскою. Допускається мармуровість	Таблетки майже білого кольору, плоскоциліндричної форми, з фаскою. Мармуровість
2	Ідентифікація	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину препарату в області від 220нм до 350нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (250±2)нм і (318±2)нм На хроматограмі випробовуваного розчину (b) має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (c), відповідна їй за розміром та інтенсивністю поглинання Характерна реакція (a) на хлориди - білий сирнистий осад розчинний у розчині аміаку	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину препарату в області від 220нм до 350нм має максимуми за довжин хвиль 248 нм і 318 нм На хроматограмі випробовуваного розчину (b) виявляється основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння (c), відповідна їй за розміром та інтенсивністю поглинання Характерна реакція (a) на хлориди - білий сирнистий осад розчинний у розчині аміаку
3	Середня маса	Від 95,0 мг до 105,0 мг	100,1 мг
4	Однорідність дозованих одиниць	Прийнятне число менше або дорівнює 15	11,5
5	Стіраність	Не більше 1,0%	0,1%
6	Розчинення	Кількість бромгексину гідрохлориду, що перейшла у розчин через 45хв, має витримувати наступні вимоги (Q=75%): не менше 80% для кожної з 6 таблеток (рівень S1); середнє значення не менше 75% та немає жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 60% для 12 таблеток (рівень S2); середнє значення не менше 75% та не більше 2 таблеток зі ступенем розчинення менше 60%, не повинно бути жодної таблетки зі ступенем розчинення менше 50% для 24 таблеток (рівень S3)	86,2%
7	Супровідні домішки	Не більше 0,25%	Менше 0,25%
8	Розпадання	Не більше 15 хв	Відповідає
9	Кількісне визначення	Бромгексину гідрохлориду: від 7,6 мг до 8,4 мг	8,23 мг
10	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 1000 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 100 КУО/г. Escherichia coli: відсутність в 1г	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) менше 10 КУО/г. Escherichia coli: відсутні в 1г
11	Упаковка	Відповідність МКЯ	Відповідає
12	Маркування	Відповідність МКЯ	Відповідає

Висновок: Відповідає вимогам НТД

Заступник директора з якості - Начальник ВКЯ

Рикова Г.І.

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 нижчезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи в виробництві, пакуванні та аналізі було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Дата підписання: 28.11.2024

Аналіз виконаний у лабораторії: ВКЯ ТОВ "ФК"Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 6,22
виробнича дільниця: Цех готових лікарських форм; м. Харків, вул. Шевченка, 6, 22;
Сертифікат GMP № 036/2023/GMP до 17.02.26