

<i>№ 8331</i>	<b>СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ</b>	<b>Фармацевтичний Завод ПОЛЬФАРМА С.А.</b> Відділення «Медана» в м. Серадз, вул. В Локетка 10, 98 - 200 Серадз, Польща
	№ 8331	

Найменування лікарського препарату: Дієтична добавка «Олідетрим Кіде»

Країна-виробник: Польща

Номер реєстраційного посвідчення: №29

Сила дії/активність: Вітамін D<sub>3</sub>(холекальцеферол) - 15 мкг (µg), що відповідає 600МО(ІU)

Лікарська форма: краплі для перорального застосування

Розмір і тип упаковки: Темний скляний флакон по 10 мл продукту – з ковпачком із захисним кільцем (контролем першого відкриття).

Номер серії: 060524

Розмір серії: 7250 уп.

Дата виробництва: 05.2024 р.

Дата закінчення терміну придатності: 05.2026 р.

Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний Завод ПОЛЬФАРМА С.А. Відділення «Медана» в м. Серадз, вул. В Локетка 10, 98 - 200 Серадз, Польща, адреса потужностей виробництва: вул. Польської Організації Військової 57; 98-200 Серадз; Польща

Найменування показників	Вимоги АНД (специфікації)	Результати випробувань
Опис	Майже прозорий або світло-жовтий розчин	відповідає
Густина при 20*С	0,930 –0,960 г/мл	0,945
Вмісту рідини в упаковці	Не менше 10 мл	10,4
Розмір та однорідність дози капель для внутрішнього застосування	Відхилення маси однієї дози від середньої маси не може бути більше ніж ±10 % Загальна маса 10 доз не повинна бути більше заявленої маси 10 доз більше ніж на 15%(1,20г +1,63г).	Відповідає 1,37
Справжність вітаміну D <sub>3</sub>	Час утримування основного піка на хроматограмі випробуваного розчину має відповідати часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину	Відповідає
Вміст вітаміну D <sub>3</sub> [мкг/доза] і [од.виз./доза]	13,5- 18,4 мкг/доза або 540 – 738 од.виз./доза (90,0-123,0%)	17,5
Вміст важких* металів -Свинець -Кадмій -Ртуть	Не більше 0,010 мг/кг Не більше 0,0140 мг/кг Не більше 0,010 мг/кг	Відповідає Відповідає Відповідає
Мікробіологічна чистота*	У відповідність ЄФ і діюча Постанова Комісії ЕС	Відповідає

\* Не рутинне випробування, проводиться на кожній 10 серії не менше чим один раз на рік.

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.

Прізвище та посада особи, уповноваженої на видачу дозволу на випуск серії:

Дата підписання: 15.05.2024

Підпис:

*Dr. P. 2024*

Dr. P. 2024