



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13  
 Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна  
 (+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості  
 (+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості  
 (+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармаконагляду

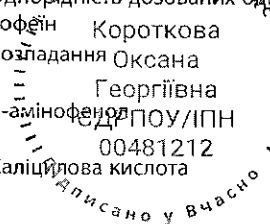


## Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000026206

- 1. Найменування продукції:** ЦИТРАМОН МАКСІ®  
 (назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 таблетка містить: парацетамолу 250 мг, кофеїну 65 мг, ацетилсаліцилової кислоти 250 мг; Таблетки; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці у пачці з маркуванням українською та російською мовами.
- 2. Номер серії:** DN60923
- 3. Розмір серії:** 67,619 ТУП
- 4. Країна-виробник:** Україна
- 5. Найменування країни / країн призначення для серії:** Україна
- 6. Номер реєстраційного посвідчення:** UA/17370/01/01
- 7. Дата виробництва:** 09.2023
- 8. Дата закінчення терміну придатності (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується):** 09.2025
- 9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:** вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 072/2023/GMP
- 10. Аналіз виконаний згідно:** МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/17370/01/01 від 26.04.2019 №978, зі змінами

### Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки довгастої форми з двоопуклою поверхнею, білого або майже білого кольору. Допускаються вкраплення сіруватого кольору	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину і розчину порівняння, одержаних у розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків парацетамолу, кофеїну, ацетилсаліцилової кислоти, відповідно, мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація В	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 220 нм до 280 нм повинні мати максимуми за довжин хвиль (232±2) нм та (248±2) нм	Відповідає
4	Однорідність дозованих одиниць ацетилсаліцилова кислота	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число AV≤15,0 %	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць парацетамолу	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число AV≤15,0 %	Відповідає
6	Однорідність дозованих одиниць кофеїн	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число AV≤15,0 %	Відповідає
7	Розпадання	Не більше 15 хв	11 хв
8	4-амінофенол	Не більше 0,1 %	Відповідає
9	Саліцилова кислота	Не більше 3,0 %	Відповідає



*вх. ак. № 1223  
 15.08.24*



10	Розчинення парацетамол	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=75 % за 45 хв	Відповідає
11	Розчинення кофеїн	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=75 % за 45 хв	Відповідає
12	Розчинення ацетилсаліцилова кислота	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=75 % за 45 хв	Відповідає
13	Мікробіологічна чистота	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає *
14	Кількісне визначення	Ацетилсаліцилової кислоти 237,5 - 262,5 мг/таб	247,6 мг/табл.
15	Кількісне визначення	Кофеїну 61,75-68,25 мг/таб	63,86 мг/табл.
16	Кількісне визначення	Парацетамолу 237,5 -262,5 мг/таб	249,0 мг/табл.
17	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
18	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

**11. Коментарі:**

\*Періодичність контролю в кожній 10 серії

**12. Умови зберігання:**

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

**13. Заява про сертифікацію:**

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

**Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 30.09.2023****Затверджую**

ПІБ: Короткова О.Г.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 30.09.2023 13:45