

Логотип компанії

Сертифікат якості № 3182/2024  
Мілукант, таблетки жувальні по 4 мг

Країна виробника: Польща  
Власник ліцензії: АТ "Адамед Фарма", Польща  
Ресстраційне посвідчення №: UA/10397/01/01 діє до: необмежений  
Сила дії / активність: монтелукаст 4 мг  
Лікарська форма: жувальні таблетки  
Тип та розмір упаковки: № 28 (по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці)  
Номер серії: 13241674  
Кількість упаковок у серії: 4 886  
Дата виробництва: 06 2024  
Строк придатності: 05 2026  
Виробник лікарського засобу, виробник "in bulk", первинна та вторинна упаковка, контроль якості та дозвіл на випуск серії:  
Дільниця: АТ «Адамед Фарма», Польща  
Адреса: вул. Марш. Дж. Пілсудського 5, 95-200, Паб'яніце, Польща  
Сертифікат GMP: № IWSF.405.18.2021.IP.1 WTC/0039\_01\_01/74  
Номер ліцензії: 204/0039/15  
Контроль проведений у відповідності з МКЯ до РП № UA/10397/01/01

Показники / Дослідження	Вимоги / ліміти при випуску серії	Результати
1. Опис	Світло - рожеві, овальні, двоопуклі таблетки	Відповідає
2. Ідентифікація діючої речовини	Час утримання основного піку на хроматограмі розчину зразка повинен відповідати значенню піку Монтелукасту на хроматограмі стандартного розчину, отриманого в тесті кількісне визначення	Відповідає
2.1. ВЕРХ		
2.2. УФ	УФ- спектр отриманого зразка повинен співпадати з аналогічно отриманим спектром стандарту Монтелукасту натрію / Монтелукасту днциклогексиламіну	Відповідає
2.3. Ідентифікація барвника заліза оксид	Позитивний результат дослідження на оксид заліза	Відповідає
3. Стійкість до роздавлювання (Євр.Фарм)	20 – 60 Н	35 Н
4. Вміст води (Євр.Фарм., м-д Карла Фішера)	Не більше 4,0%	1,6 %
5. Розчинення (Євр.Фарм., м-д спектрофотометрії)	Не менше ніж 80% (Q) після 30 хв.	Мін. 96 %; Макс. 103 %, Середнє 99 %
6. Кількісне визначення (ВЕРХ)	95,0 % – 105,0 % від заявленої кількості	101,3 %
7. Однорідність дозованих одиниць (Євр.Фарм, ВЕРХ)	(Згідно з Євр.Фарм.2.9.40) Приймальне значення L1=15,0 L2=25,0	Відповідає AV (L1) = 2,7
8. Хроматографічна чистота (ВЕРХ): Загальна кількість домішок сульфоксиду	Не більше 0,6 %	0,49 %

Реквізити компанії

*by ean.1497*

*22.06.2024*



Логотип компанії

Сертифікат якості № 3182/2024  
Мілукант, таблетки жувальні по 4 мг

Країна виробника: Польща  
Власник ліцензії: АТ "Адамед Фарма", Польща  
Ресстраційне посвідчення №: UA/10397/01/01 діє до: необмежений  
Сила дії / активність: монтелукаст 4 мг  
Лікарська форма: жувальні таблетки  
Тип та розмір упаковки: № 28 (по 7 таблеток у блістері; по 4 блістери в картонній коробці)  
Номер серії: 13241674  
Кількість упаковок у серії: 4 886  
Дата виробництва: 06 2024  
Строк придатності: 05 2026

Окремі невідомі домішки	Не більше 0,2 %	0,12 %;
Загальна кількість домішок	Не більше 1,0%	0,6 %
9. Мікробіологічна чистота (Євр.Фарм)		
- ТАМС	Не більше $10^3$	< 10
- ТУМС	Не більше $10^2$	< 10
- Escherichia coli в 1 г.	Відсутність	Відсутні

**Результат аналізу:** Дана серія відповідає вимогам МКЯ до РП № UA/10397/01/01

**Коментарі:** немає

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

Реалізація продукту дозволена.

Ім'я та посада особи, відповідальної за випуск серії: Каміла Трафальська, Кваліфікована Особа  
Підпис особи відповідальної за випуск серії: \_\_\_\_\_

Дата випуску: 11.07.2024

ЕКСПЕРТ ЗЕД  
НАЛАШНИК О. П.  
ПРЕДСТАВНИЦТВО  
АДАМЕД ФАРМА С. А.

Реквізити компанії



**CERTIFICATE OF QUALITY N° 3182/2024****Milukante 4 mg, chewing tablets****Country manufacturer:** Poland**License Holder:** ADAMED Pharma S.A. Poland**Registration Certificate №:** UA/10397/01/01**valid until:** unlimited**Strength/Potency:** Montelukast 4 mg**Dosage form:** chewing tablets**The size and type of packaging:** № 28 (7 tablets in a blister, 4 blisters in a carton box)**Batch number:** 13241674**Total quantity in batch:** 4 886**Manufacturing date:** 06 2024**Expiry date:** 05 2026**Manufacturer of the medicinal product, in bulk, primary, secondary packing, quality control, batch release:****Site:** Adamed Pharma S.A., Poland**Address:** ul.marsz. J. Pilsudskiego 5, Pabianice, 95-200, Poland**Certificate of GMP:** № IWSF.405.18.2021.IP.1 WTC/0039\_01\_01/74**Manufacturing License:** 204/0039/15

Controls made in accordance with the methods of quality control of the RC № UA/10397/01/01

Controls	Specified values (permissible limits) On release	Results
1. Appearance	Light pink, oval, biconvex tablets	Conforms
2. Identification of active substance		
a) by HPLC	The retention time of the major peak in the chromatogram of the sample solution should correspond to that of the Montelukast peak in the chromatogram of the standard solution, obtained in the test of assay	Conforms
b) by UV	UV spectrum of the sample recorded should be concordant with similarly recorded spectrum of Montelukast sodium / Montelukast dicyclohexylamine standard	Conforms
c) Identification of colorant Iron oxide	Should give positive test for iron oxide.	Conforms
3. Resistance to crushing (Ph. Eur)	20 – 60 N	35 N
4. Water content (Ph.Eur., m-d Karl-Fisher)	Not more than 4.0%	1.6%
5. Dissolution (Ph.Eur., m-d UV spectrophotometry)	Not less than 80% (Q) after 30 minutes	Min. 96% Max. 103% Mean 99%

1

**Adamed Pharma S.A.**

Pielików, ul. M. Adamińskiego 6A, 05-152 Czosnow

tel: +48 22 732 77 00, fax: +48 22 732 77 00

e-mail: adamed@adamed.com.pl

www.adamed.com.pl

Rejestracja: Krajowy Rejestr Sądowy, prowadzony przez Sąd Rejonowy dla m.st. Warszawy, XIV Wydział Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego.

pod nr. KRS 0000116926, NIP 731-17-51-025; Kapitał zakładowy: 718 430 000 PLN, wpłacony w całości.







## CERTIFICATE OF QUALITY № 3182/2024

Milukante 4 mg, chewing tablets

Country manufacturer: Poland

License Holder: ADAMED Pharma S.A. Poland

Registration Certificate №: UA/10397/01/01

valid until: unlimited

Strength/Potency: Montelukast 4 mg

Dosage form: chewing tablets

The size and type of packaging.: № 28 (7 tablets in a blister, 4 blisters in a carton box)

Batch number: 13241674

Total quantity in batch: 4 886

Manufacturing date: 06 2024

Expiry date: 05 2026

Controls	Specified values (permissible limits) On release	Results
6. Assay (HPLC)	95.0 - 105.0 % from claimed quantity	101.3%
7. Uniformity of dosage units (Ph.Eur, HPLC)	Corresponds Ph.Eur.2.9.40 Acceptance value L1=15, L2=25	Conforms AV (L1) = 2.7
8. Chromatographic purity (HPLC)		
Total Sulphoxide impurities	Not more than 0.6 %	0.49%
Unknown individual impurity	Not more than 0.2 %	0.12%
Total impurities	Not more than 1.0 %	0.6%
9. Microbiological purity (Ph.Eur)		
TAMC	Not more 10 <sup>3</sup>	<10
TYMC	Not more 10 <sup>2</sup>	<10
<i>Escherichia coli</i> in 1 g	Absence	Absent

**The result of the analysis:** This batch meets requirements of the Methods of Quality control of Registration Certificate № UA/10397/01/01

**Comments:** not comments

**Certification statement:** I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging / labeling, and quality control has been carried out at the above site in full compliance with GMP requirements established by the local Regulatory Authority and in accordance with the specifications contained in the registration dossier. The production, packaging and analysis protocols were reviewed and found in compliance with GMP.

Realization of the product is allowed.

Date of release:

2024-07-11

Qualified Person

Osoba Wykwalifikowana  
Qualified Person

Kamila Trafalska

2

Adamed Pharma S.A.

Bielskóv, ul. M. Adamiłowicza 6A, 05-152 Czerskóv  
tel: +48 22 732 71 00 fax: +48 22 732 77 00  
e-mail: adamed@adamed.com.pl  
www.adamed.com.pl

Rejestracja: Krajowy Rejestr Sądowy, prowadzony  
przez Sąd Rejonowy z siedzibą w Warszawie, XIV Wydział  
Gospodarczy Krajowego Rejestru Sądowego,  
państw. KRS 000013926, NIP 731 17-51-025, Kapitał zakładowy  
718 430 000 PLN, wpłacony w całości



