

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”  
Україна, 04073, м. Київ, вул. Котлявська, 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. Котлявська, 38  
Ліцензія серія АВ № 39S093  
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216

Сертифікат серії № 6

Назва продукції, лікарська форма	<b>Атерокард, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 75 мг</b>	Номер серії <b>ТК61024</b>
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/3926/01/01 діє безстроково	Розмір серії 13-78 шт.
Сила дії/ активність	Клопідогрель - 75 мг (у вигляді клопідогрелю гідросульфату (бісульфату) - 97,875 мг)	Дата виробництва 10.24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 7 блістерів у паці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/3926/01/01		

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою рожевого кольору.		За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація клопідогрелю	А. На хроматограмі випробовуваного розчину (b), одержаній у розділі „Супровідні домішки”, час утримування основного піка клопідогрелю має відповідати часу утримування основного піка клопідогрелю на хроматограмі розчину порівняння (с). В. УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, одержаний при випробуванні „Кількісне визначення”, в області від 240 нм до 300 нм повинен мати два максимуми за довжини хвиль (270±2) нм та (277±2) нм.		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.29  За п. 2.В, *ДФУ, 2.2.25	Витримус  Витримус
3	Розпадання	Не більше 30 хв		За п. 3, *ДФУ, 2.9.1	3
4	Однорідність дозованих одиниць	Мас витримувати вимоги *ДФУ		За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримус
5	Супровідні домішки клопідогрелю домішки А клопідогрелю домішки С будь-якої іншої домішки (крім домішки В) суми домішок (крім домішки В)	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 5, *ДФУ, 2.2.29	Відповідає Відповідає Відповідає
		не більше 0,2 %; не більше 1,0 %;	не більше 1,2 %; не більше 1,5 %;		
		не більше 0,2 %; не більше 1,2 %	не більше 0,2 %; не більше 2,5 %		
6	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв		За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25	Відповідає
7	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 <sup>3</sup> КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - 10 <sup>2</sup> КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<100  <10 Відсутні
8	Кількісне визначення C <sub>12</sub> H <sub>16</sub> ClNO <sub>2</sub> S (клопідогрелю)	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, *ДФУ, 2.2.25	75,75
		Від 71,25 мг до 78,75 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	Від 69,40 мг до 78,75 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування			Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С			
12	Термін придатності	3 роки			До 10.27

Аналіз виконали: Котова А.О., Шемченко О.М., Ковбасюк І.І.  
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/3926/01/01

Начальник ВКЯ

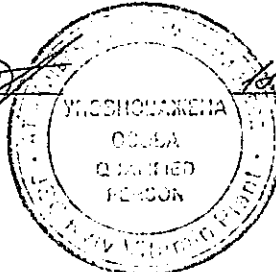
Бурменко К.В.



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію 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 специфікації, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки і аналіз були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/3926/01/01 та дозволяє їй бути до реалізації.

Уповноважена особа

Шмиргун І.В.



Пот. ам. n 1991 Big 20.11.2024