

ЛАБОРАТОРІЯ ІННОТЕК ІНТЕРНАСЬЙОНАЛЬ \ LABORATOIRE INNOTECH INTERNATIONAL

Виробники: \ Manufacturers:

Виробник, відповідальний за пакування, контроль і випуск серії: \ Manufacturer responsible for packing, control and batch release:

ІННОТЕРА ШУЗІ \ INNOTHERA CHOUZY

Рю Рене Шантеро, Шузі-сюр-Сіс, Валоар-сюр-Сіс, 41150, Франція \ Rue Rene Chantereau, Chouzy-sur-Cisse, Valloire-sur-Cisse, 41150, France

Виробник, відповідальний за виробництво in bulk: \ Manufacturer responsible for in bulk:

ІННОТЕРА ШУЗІ \ INNOTHERA CHOUZY

Рю Рене Шантеро, Шузі-сюр-Сіс, Валоар-сюр-Сіс, 41150, Франція \ Rue Rene Chantereau, Chouzy-sur-Cisse, Valloire-sur-Cisse, 41150, France

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № \ QUALITY CERTIFICATE № 040001298970

Продукт: Поліжинакс, капсули вагінальні № 12 (6×2) у блистерах \ Product: Polygynax, vaginal capsules № 12 (6×2) in blisters Активні речовини: 1 капсула вагінальна містить неоміцину сульфату 35 000 МО, поліміксину В сульфату 35 000 МО, ністатину 100 000 МО \ Active ingredients: 1 vaginal capsule contains neomycin sulfate 35 000 IU, polymyxin B sulfate 35 000 IU, nystatin 100 000 IU Реєстраційне посвідчення (РП): № UA/10193/01/01 від 17.01.2020 \ Registration certificate (RC): № UA/10193/01/01 dd. 17.01.2020 Дія РП: необмежена \ Validity of RC: unlimited Ліцензія на виробництво (Іннотера Шузі): № М 20/172 від 12.10.2020 \ Manufacturing license (Innothera Chouzy): № М 20/172 dd. 12.10.2020		Номер серії \ Batch number: 70102	
Дата виготовлення \ Manufacturing date: 07/2024 Термін придатності \ Expiry date: 06/2026	Кількість продукції в серії (упаковок) \ Number of boxes per batch (packs): 24192		
Аналіз згідно вимог діючих МКЯ на препарат Поліжинакс, капсули вагінальні № 12 (6×2) у блистерах \ Analysis according to the current QCT (quality control techniques) requirements for the product Polygynax, vaginal capsules № 12 (6×2) in blisters			
Найменування показників \ Characteristics	Методи контролю \ Control methods	Вимоги МКЯ (специфікація) \ QCT (specification) requirements	Результати \ Results
Опис \ Description	Візуально \ Visually	Гладкі, овальні капсули від світло-жовтого до жовтого кольору \ Smooth, oval, pale yellow to yellow coloured capsules	Відповідає \ Complies
Ідентифікація \ Identification			
Неоміцину сульфат \ Neomycin sulfate	С.Ф. (2.2.27)* \ Eur.Ph. (2.2.27)*	При випуску: Хроматограма, яка отримана для досліджуваного розчину, є ідентичною хроматограмі, яка отримана для стандартного розчину \ At release: Chromatogram obtained for the sample solution is identical to the chromatogram obtained for the standard solution Протягом терміну придатності: - \ At shelf-life: NA	Відповідає \ Complies
	Є.Ф. (2.2.29/2.2.43) \ Eur.Ph. (2.2.29/2.2.43)*	При випуску: Присутність іонів 308,2 ± 0,7 Да та 615,3 ± 0,7 Да \ At release: Presence of ions 308.2 ± 0.7 Da and 615.3 ± 0.7 Da Протягом терміну придатності: - \ At shelf-life: NA	Відповідає \ Complies
Поліміксину В сульфат \ Polymyxin B sulfate	С.Ф. (2.2.27)* \ Eur.Ph. (2.2.27)*	При випуску: Хроматограма, яка отримана для досліджуваного розчину, є ідентичною хроматограмі, яка отримана для стандартного розчину \ At release: Chromatogram obtained for the sample solution is identical to the chromatogram obtained for the standard solution Протягом терміну придатності: - \ At shelf-life: NA	Відповідає \ Complies
	С.Ф. (2.2.29/2.2.43)* \ Eur.Ph. (2.2.29/2.2.43)*	При випуску: Присутність іонів 401,9 ± 0,7 Да та 602,4 ± 0,7 Да \ At release: Presence of ions 401.9 ± 0.7 Da and 602.4 ± 0.7 Da Протягом терміну придатності: - \ At shelf-life: NA	Відповідає \ Complies
Ністатин \ Nystatin	С.Ф. (2.2.27)* \ Eur.Ph. (2.2.27)*	При випуску: Хроматограма, яка отримана для досліджуваного розчину, є ідентичною хроматограмі, яка отримана для стандартного розчину \ At release: Chromatogram obtained for the sample solution is identical to the chromatogram obtained for the standard solution Протягом терміну придатності: - \ At shelf-life: NA	Відповідає \ Complies
	Є.Ф. (2.2.29/2.2.43)* \ Eur.Ph. (2.2.29/2.2.43)*	При випуску: Присутність іонів 926,6 ± 0,7 Да \ At release: Presence of ions 926.6 ± 0.7 Da Протягом терміну придатності: - \ At shelf-life: NA	Відповідає \ Complies

Продукт: Поліжинакс, капсули вагінальні № 12 (6×2) у блистерах \ Product: Polygynax, vaginal capsules № 12 (6×2) in blisters Активні речовини: 1 капсула вагінальна містить неоміцину сульфату 35 000 МО, поліміксину В сульфату 35 000 МО, ністатину 100 000 МО \ Active ingredients: 1 vaginal capsule contains neomycin sulfate 35 000 IU, polymyxin B sulfate 35 000 IU, nystatin 100 000 IU Реєстраційне посвідчення (РП): № UA/10193/01/01 від 17.01.2020 \ Registration certificate (RC): № UA/10193/01/01 dd. 17.01.2020 Дія РП: необмежена \ Validity of RC: unlimited Ліцензія на виробництво (Іннотера Шузі): № М 20/172 від 12.10.2020 \ Manufacturing license (Innothera Chouzy): № М 20/172 dd. 12.10.2020		Номер серії \ Batch number: 70102	
Середня маса \ Average mass	Зважування \ Weighing	2,375 - 2,625 г \ 2.375 - 2.625 g	2,433
Однорідність маси \ Uniformity of mass	Є.Ф. (2.9.5)* \ Eur.Ph. (2.9.5)*	При випуску: У відповідності до Є.Ф. \ At release: According to Eur.Ph. Протягом терміну придатності: - \ At shelf – life: NA	Відповідає \ Complies
Розпадання \ Disintegration	Є.Ф. (2.9.2)* \ Eur.Ph. (2.9.2)*	Після 30 хв. розпадання досягається ¹⁾ \ After 30 min, disintegration is achieved ¹⁾	Відповідає \ Complies
Кількісне визначення \ Assay			
Неоміцину сульфат \ Neomycin sulfate	Є.Ф. (2.7.2)* \ Eur.Ph. (2.7.2)*	Від 31,5 × 10 ³ до 38,5 × 10 ³ МО/капсула \ From 31.5 × 10 ³ to 38.5 × 10 ³ IU/capsule	33,4 × 10 ³
Поліміксину В сульфат \ Polymyxin B sulfate	Є.Ф. (2.7.2)* \ Eur.Ph. (2.7.2)*	Від 31,5 × 10 ³ до 38,5 × 10 ³ МО/капсула \ From 31.5 × 10 ³ to 38.5 × 10 ³ IU/capsule	36,2 × 10 ³
Ністатин \ Nystatin	Є.Ф. (2.7.2)* \ Eur.Ph. (2.7.2)*	Від 90 × 10 ³ до 110 × 10 ³ МО/капсула \ From 90 × 10 ³ to 110 × 10 ³ IU/capsule	97 × 10 ³
¹⁾ У відповідності до Є.Ф. 2.9.2. d) спостерігається розрив желатинової оболонки ректальної або вагінальної капсули, що дозволяє вивільнитися її вмісту або a) спостерігається повне розчинення \ According to Ph. Eur. 2.9.2. d) rupture of the gelatin shell of rectal or vaginal capsules occurs allowing release of the contents or a) dissolution is complete. *Діюче вид. Є.Ф. \ Eur.Ph. current edition - тест не проводиться \ NA			
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 (або торговій ліцензії країни-виробника або країни-імпортера, якщо продукцію імпортовано, або у досьє специфікацій на препарат для досліджуваного лікарського засобу). Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP. (GMP Сертифікат №2021/HPF/FR/089 від 07.06.2021). \ I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labelling and quality control at the above mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications that are in registration dossier (or with specifications in the Marketing Authorisation of the manufacturer's country or importing country if the product is imported, or product specification file for investigational medicinal product). The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP (GMP Certificate №2021/HPF/FR/089 dd. 07.06.2021).			
Висновок \ Conclusion: Позитивний висновок у відповідності до МКЯ \ Positive conclusion according to QCT requirements Дата випуску \ Date of release: 05/09/2024		Уповноважена особа \ Qualified Person: Дата \ Date: 09/09/2024 Печатка \ Stamp ІННОТЕРА ШУЗІ \ INNOTHERA CHOUZY Підпис \ Signature: P.AJIC \ P.ALET Заступник Уповноваженої особи \ Deputy Qualified Person	
		Patrice ALET Pharmacien Responsable Intérimaire INNOTHERA CHOUZY 	