



TV-TMP-00944 rev 2.0

QUALITY CERTIFICATE/ СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 15FP23001430

Product name/ Найменування продукту:	RINZA®/РИНЗА®	Pharmaceutical form/ Лікарська форма:	Tablets/ Таблетки
Strength/ Сила дії:	1 tablet contains: paracetamol 500 mg, chlorpheniramine maleate 2 mg, caffeine 30 mg, phenylephrine hydrochloride 10 mg 1 таблетка містить: пацетамол 500 мг, хлорфеніраміну малеату 2 мг, кофеїну 30 мг, фенілєфрину гідрохлориду 10 мг		
MAA number/ номер Р.П.:	UA/2078/01/01	Manufacturer License/ Номер ліцензії на виробництво:	DD/367
Production site name and location/ Найменування та місцезнаходження ділянки:	Unique Pharmaceutical Laboratories (a division of J. B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.) Survey № 101/2 & 102/1, Daman Industrial Estate, Airport Road, Village Kadaia, Daman - 396 210, India/ Юнік Фармасьютикал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б. Хемікалз енд Фармасьютикалз Лтд") Округ №101/2 та 102/1, Даман Індстріял Естейт, Ейрпорт Роад, село Кадайя, Даман - 396 210, Індія		
Manufacturing country/ Держава виробника:	India/ Індія	Package size and type/ Розмір та тип упакування:	Blister containing 10 tablets; 1 blister per cardboard carton/ по 10 таблеток у білстерах; по 1 білстера в картонній коробочці
Batch Number/ Номер серії:	KTR23002	Date of batch release*/ Дата випуску серії*:	31/08/2023
Date of Manufacture/ Дата виробництва:	15/07/2023	Expiry Date/ Термін придатності:	06/2026
Quantity/ Розмір серії:	78122		consumers units / спож. ун.

Test/ Тест	Specification/ Специфікація	Result/ Результат
1. Description/ Опис:	Round, flat, uncoated tablets having bevelled edges and the breakline on one side, pink coloured with dark pink and white mottling/ Круглі, плоскі таблетки без оболонки зі скосеними краями та розподільчою рискою з одного боку, рожевого кольору з темно-рожевими та білими вкрапленнями	Comply/ Відповідає
2. Identification/ Ідентифікація:		
2.1. Paracetamol/ Парацетамол:	Retention time of the main peak of paracetamol in the chromatogram of the test preparation corresponds to the retention time of the main peak of paracetamol in the chromatogram of the standard preparation (Assay)/ Час утримування основного піку парацетамолу на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування основного піку парацетамолу на хроматограмі стандартного розчину (Кількісне визначення)	Comply/ Відповідає
2.2. Caffeine/ Кофеїн:	Retention time of the main peak of caffeine in the chromatogram of the test preparation corresponds to the retention time of the main peak of caffeine in the chromatogram of the standard preparation (Assay)/ Час утримування основного піку кофеїну на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування основного піку кофеїну на хроматограмі стандартного розчину (Кількісне визначення)	Comply/ Відповідає
2.3. Chlorpheniramine maleate/ Хлорфеніраміну малеат:	Retention time of the main peak of chlorpheniramine maleate in the chromatogram of the test preparation corresponds to the retention time of the main peak of chlorpheniramine maleate in the chromatogram of the standard preparation (Assay)/ Час утримування основного піку хлорфеніраміну малеату на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування основного піку хлорфеніраміну малеату на хроматограмі стандартного розчину (Кількісне визначення)	Comply/ Відповідає
2.4. Phenylephrine hydrochloride/ Фенілєфрину гідрохлорид:	Retention time of the main peak of phenylephrine hydrochloride in the chromatogram of the test preparation corresponds to the retention time of the main peak of phenylephrine hydrochloride in the chromatogram of the standard preparation (Assay)/ Час утримування основного піку фенілєфрину гідрохлориду на хроматограмі досліджуваного розчину повинен відповідати часу утримування основного піку фенілєфрину гідрохлориду на хроматограмі стандартного розчину (Кількісне визначення)	Comply/ Відповідає
2.5. Colorant Ponceau 4R/ Барвник Понсо 4R:	The peak of maximum in the sample solution should be different from the peak of maximum in the standard solution by not more than ± 6 nm / Пік максимума в досліджуваному розчині повинен відрізнятися від піку максимума в стандартному розчині не більше ніж на ± 6 нм	Comply/ Відповідає
3. Average weight/ Середня маса:	660 mg/мг $\pm 5\%$	664 mg/мг
4. Uniformity of weight of tablets/ Однорідність маси таблеток:	Not more than 2 tablets deviate from average weight by more than 5 % and none deviates by more than 10% / Не більше, ніж 2 таблетки можуть відрізнятися від середньої маси більше, ніж на 5 % і жодна таблетка не може відрізнятися від середньої маси більше, ніж на 10%	Comply/ Відповідає
5. Disintegration time/ Час розпадання:	Not more than 15 minutes/Не більше 15 хвилин	4 min/хв
6. Dissolution/ Розчинення:	Not less than 70% (Q) for 60 minutes/ Не менше 70% (Q) за 60 хвилин	Comply/ Відповідає
7. Related compounds/ Споріднені сполуки: 4-aminopheno/ 4-амінофенол:	Not more than 0,1 % of the content of paracetamol/ Не більше, ніж 0,1% від вмісту парацетамолу	0,1 %



ВЛ. АМ № 2303
21.11.24



TV-TMP-00944 rev 2.0

QUALITY CERTIFICATE/ СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 15FP23001430

Product name/ Назва продукту:	RINZA®/РНЗА®	Date of Manufacture/Дата виробництва:	15/07/2023
Date of batch release/Дата випуску серії	31/08/2023	Expiry Date/ Термін придатності:	06/2026
		Batch Number/Номер серії:	KTR23002

Test/Тест	Specification / Спеціфікація	Result/Результат
8. Assay/Кількісне визначення		
Paracetamol/Парацетамол	95,0 % to 105,0 % of the declared content / 95,0% - 105,0% від зазначеного вмісту 475,0 mg to 525,0 mg / tablet/475,0 - 525,0 мг/табл.	101,8 % 509,2 mg/tab/ мг/таб
Caffeine/ Кофеїн	95,0 % to 105,0 % of the declared content / 95,0% - 105,0% від зазначеного вмісту 28,5 mg to 31,5 mg/tablet / 28,5 - 31,5 мг/табл.	102,0 % 30,6 mg/tab/ мг/таб
Chlorpheniramine maleate/ Хлорфенірамін молеат	95,0 % to 105,0 % of the declared content / 95,0% - 105,0% від зазначеного вмісту 1,9 mg to 2,1 mg/tablet / 1,9 - 2,1 мг/табл.	101,4 % 2,0 mg/tab/ мг/таб
Phenylephrine hydrochloride/ Фенілефрин гідрохлорид	95,0 % to 105,0 % of the declared content / 95,0% - 105,0% від зазначеного вмісту 9,5 mg to 10,5 mg/tablet / 9,5 - 10,5 мг/табл.	100,2 % 10,0 mg/tab/ мг/таб
9. Microbiological purity/Мікробіологічна чистота		
Total Aerobic Microbial Count/Загальна кількість аеробних бактерій (TAMC)	Not more than 10 ³ cfu / g / Не більше 10 ³ куо / г	10 CFU/g/ КУО/г
Total Combined Yeasts and Moulds Count (TYMC) / Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів (TYMC)	Not more than 10 ³ cfu / g / Не більше 10 ³ куо / г	<10 CFU/g/ КУО/г
Escherichia coli / Кишкова паличка	Absent in 1 g / Відсутність в 1г	Comply/ Відповідає

Comments / Коментарі:

* Date of batch release is a date when specific batch was certified in full compliance with the GMP requirements and electronically signed for approval by Qualified Person at validated computerized system of production site /Дата випуску серії - дата коли дана серія була сертифікована в повній відповідності до вимог НВП та затверджена Уповноваженою Особою шляхом електронного підпису в валідованій комп'ютерній системі виробничої дільниці.

** The date, next to handwritten signature shows actual date when paper copy of certificate was printed and manually signed by Qualified Person in accordance with GDocP /Дата біля ручного підпису - дата, коли паперова версія сертифікату була роздрукована та підписана Уповноваженою особою у відповідності до вимог Належної Практики Документування.

Certification statement / Заява про сертифікацію:

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(s) in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specifications in the Marketing Authorisation of the importing country. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. /Цим я засвідчу, що наведена інформація є відповідною та точкою. Цю серію продуктів було вироблено, включаючи пакування та маркування та проведено контроль й якості на відповідній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були переглянуті та встановлено відповідність GMP.

Mahesh Jagdale

QP Name / Ім'я VO

John
31/08/23

Signature / Підпис
Date**/Дата**

Position / Посада

Stamp / Штамп

