

Група фармацевтичних компаній

Приватне Акціонерне Товариство «Лекхім – Харків»  
 61115, Україна, Харківська обл.,  
 місто Харків  
 вулиця Северина Потоцького, будинок 36

Ф-СОП-7-09-00-1/14

тел. (057) 7-147-790,  
 E-mail [okk@lekhim.net.ua](mailto:okk@lekhim.net.ua)  
[www.lekhim.ua](http://www.lekhim.ua)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 2024-14/111

Найменування продукції:	МЕТИЛУРАЦИЛ,	Номер серії:	42008003
Лікарська форма:	супозиторії ректальні по 0,5г		
Ресстраційне посвідчення:	РП № UA/2895/01/01 (діє не обмежено)	Розмір серії (уп., шт. та ін.):	10495 упаковок №10
Країна-виробник	Україна		
Сила дієвості	1 супозиторій містить 6-метилурацилу 0,5г (500 мг)	Дата виробництва:	08 2024
Вид і розмір упаковки:	По 5 супозиторіїв у блістері; по 2 блістери в пачці з маркуванням українською та російською мовами.	Дата закінчення терміну придатності:	08 2027

Найменування показника	Вимоги специфікації	Методики контролю	Результати
Опис	Супозиторії білого кольору, кулеподібної форми.  Мають відповідати вимогам ДФУ, „Лікарські засоби для ректального застосування”, N.	За п.1 МКЯ Візуально.	Супозиторії білого кольору, кулеподібної форми. Відповідають
Ідентифікація Метилурацил	УФ спектр випробовуваного розчину, приготованого для кількісного визначення, в області від 220 нм до 300 нм повинен мати мінімум поглинання за довжини хвилі (230±2) нм та максимум поглинання за довжини хвилі (260±2) нм.  На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній при визначенні супровідних домішок, при перегляді в УФ-світлі основна пляма має бути на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння 1.  У випробовуваному розчині утворюється зеленувато-білий осад.	За п.2.1 МКЯ, ДФУ, 2.2.25. Метод абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовій і видимій областях. За п.2.2 МКЯ, ДФУ, 2.2.27. Метод ТШХ.	230.00 нм 260.50 нм  Позитивно
Пазіетиленоксиди		За п.2.3 МКЯ. Кольорова реакція.	Позитивно
Однорідність	Мають бути однорідними. На зрізі мають бути відсутні вкраплення, допускається наявність повітряного стрижня або лікоподібної заглибини.	За п.3 МКЯ, ДФУ, „Лікарські засоби для ректального застосування”, N.	Відповідають
Середня маса	Від 2,945 г до 3,255 г.	За п.4 МКЯ, ДФУ, 2.9.5.	3,100г
Розпадання	Не більше 60 хвилин.	За п.5 МКЯ, ДФУ, 2.9.2.	30 хвилин
pH	Від 4,5 до 7,0.	За п.6 МКЯ, ДФУ, 2.2.3.	5,5
Супровідні домішки	Сечовини – не більше 2 %.	За п.7 МКЯ, ДФУ, 2.2.7. Метод ТШХ.	Відсутня
Однорідність дозованих одиниць	Мають відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40 (МПВ).	За п.8 МКЯ, ДФУ, 2.2.17. Метод абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовій і видимій областях.	Відповідають



Рух ав № 1309 кр 05.11.24

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 2024-14/111	
Найменування продукції: <b>МЕТИЛУРАЦИЛ,</b>	Номер серії: 42008003
Лікарська форма: супозиторії ректальні по 0,5г	

Найменування показника	Вимоги специфікації	Методики контролю	Результати
Мікробіологічна чистота	<i>Критерії прийнятності:</i> загальне число аеробних мікроорганізмів (ГАМС) – 10 <sup>5</sup> КУО/г препарату; загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) – 10 <sup>2</sup> КУО/г препарату.	За п.9 МКЯ. ДФУ, 2.6.12.	Менше 10  Менше 10
Кількісне визначення <i>Метилурацилу</i>	Від 0,475 г до 0,525 г в одному супозиторії у перерахуванні на середню масу супозиторія.	За п.10 МКЯ. ДФУ, 2.2.25. Метод абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовій і видимій областях.	0,500 г

Упаковка	Відповідно до МКЯ
Маркування	Відповідно до Зміни до Маркування (від 24.02.2021 р.)
Графічне оформлення упаковки	Згідно затверджених оригінал-макетів, розміщених в єдиній автоматизованій інформаційній системі Держлікслужби України (чинний від 17.05.2021 р)
КОМЕНТАРІ	Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Виконавець:	Неля МАРДАРОВСЬКА	<i>[Підпис]</i>	Дата 06.09.2024 р
Начальник ВКЯ:	Олена КОРОТКИХ	<i>[Підпис]</i>	Дата 04.09.24



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 її якості на нижче вказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, згідно з чинним законодавством України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Серія готової продукції 42008003 відповідає вимогам МКЯ ЛЗ зі Змінами (Наказ № 1397 від 03.08.2023) до Реєстраційного посвідчення № UA/2895/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа:	Наталія ТІМЧЕНКО	<i>[Підпис]</i>	Дата 09.09.2024
---------------------	------------------	-----------------	-----------------

Виробнича дільниця. Адреса: 61115 Україна, Харківська обл., місто Харків, вулиця Северина Поточного будинок 36  
 Ліцензія: серія АВ № 501356 від 08.02.2011 р.  
 Свідчення про атестацію ВКЯ № 337 від 09.03.2017 р. (видано Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками)  
 Сертифікат GMP 055/2023/GMP від 30.06.2023 р. (виданий Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками)  
 Сертифікат ISO 9001:2015 № 23EQLY24/R2 від 06.07.2023 р. (виданий Assurance Quality Certification)

