

Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 119203

Флуксен®

Серія	0070984
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	капсули по 20 мг, по 10 капсул у блістері, 1 блістер в пачці 1 капсула містить флуоксетину гідрохлориду у перерахуванні на флуоксетин - 20 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країни призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	№UA/1084/01/01, діє безстроково
Розмір серії	5,884 тис. ун
Дата виробництва	20.02.2023
Термін придатності	5.00 р.
Придатний до	01.2028
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів, Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідчення про агеестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1084/01/01, зміна №1, №2, текст маркування до РП №UA/1084/01/01 (наказ МОЗ від 22.07.2019 №1655). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

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 вищезазначеній дільниці у повній відповідності з ліцензійними вимогами, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у реєстраційному доось. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність ліцензійних вимог.

Уповноважена особа з якості

13.03.2023

Свєтл

Марія ГОЛОЙДА



*Вх ам N1537
13.02.24V.*

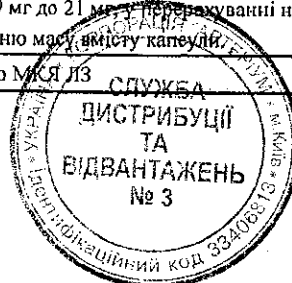
Флуоксен®

капсули по 20 мг, по 10 капсул у блистері, 1 блистер в пачці

1 капсула містить флуоксетину гідрохлориду у перерахуванні на флуоксетин - 20 мг

Серія 0070984
 Кількість в серії 5,884 тис. уп
 Дата виробництва 20.02.2023
 Дата видачі 13.03.2023
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1084/01/01, зміна №1, №2, текст маркування до РП №UA/1084/01/01 (казас МОЗ від 22.07.2019 №1655).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Тверді желатинові капсули номер 0 або номер 1, корпус білого, кришечка зеленого кольору. Вміст капсул - порошок білого кольору.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	A. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
		B. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
		C. Розчин препарату дає реакцію (а) на хлориди.	Відповідає	Відповідає
3	Однорідність дозованих одиниць	Прийнятне число має відповідати вимогам, зазначеним у ДФУ, 2.9.40.	Відповідає /AV=4,0/	Відповідає
4	Супровідні домішки, %	Будь – яка домішка не більше 0,25 %, але не більше 2-х з цих домішок можуть перевищувати 0,1 %	Відповідає	Відповідає
		Сума всіх домішок не більше 0,5 %.	Відповідає	Відповідає
5	Розчинення, %	Лікарський засіб має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.3 при регламентованому ступені розчинення флуоксетину (Q) 80 % через 45 хв.	Відповідає /97-102%/	Відповідає
6	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО/г (максимально допустиме число 2000). * - контролюється кожна 10-та серія	Відповідає /<200 КУО/	Відповідає
		Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО/г (максимально допустиме число 200). * - контролюється кожна 10-та серія	Відповідає /<50 КУО/	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г. * - контролюється кожна 10-та серія	Відповідає	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст флуоксетину у капсулі має бути від 19 мг до 21 мг у перерахуванні на середню масу вмісту капсулі.	19	Відповідає
8	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 119027**Флуксен®**

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
9	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

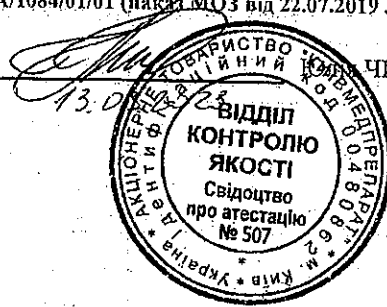
Термін придатності: 5.00 років

Придатний до: 31.01.2028

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1084/01/01, зміна №1, №2, текст маркування до РП №UA/1084/01/01 (наказ МОЗ від 22.07.2019 №1655).

Начальник ВКЯ



ЧИКОЛОВЕЦЬ

