



**Сертифікат Серії Виробника для
Медичних Продуктів, що Експортуються**

1. Назва продукту.
Такні Лонг, капсули пролонгованої дії по 5 мг, №50
2. Країна-імпортер.
Україна
3. Номер реєстраційного посвідчення.
№ UA/20185/01/04
4. Сила/Активність.
Такролімусу 5 мг
5. Форма дозування (лікарська форма).
капсули пролонгованої дії, тверді
6. Розмір упаковки (вміст контейнеру) і тип (н-д флакони, пляшки, блістери).
5 бліст. х 10 капсул в коробці, загальна кількість: 347 коробок
7. Лот/Номер серії.
3010324
8. Дата виробництва.
03.2024

Дата пакування
04.2024, 05.2024
9. Термін придатності.
09.2026
10. Назва, адреси і номери ліцензій.
АТ Фармацевтичний завод Тева
Ділянка 1: Н-4042 Дебрецен, вул. Паллагі 13, Угорщина
HU-M-TEVA
Виробництво
Пакування
Контроль якості
Випуск серії
11. Номера Відповідності GMP всіх ділянок, перерахованих в пункті 10.
OGYEI/18953-8/2021
OGYEI/28650-3/2022
12. Результати аналізів.
Додаються,
Номер звіту: 906,304
13. Коментарі/зауваження.
 Жодне відхилення не відбулося в процесі виробництва, пакування або тестування
 Отримані відхилення були відповідно вивчені і вирішені
Звіт ID: gdr 2903155
 Продукт перевипущено
 Це була валідаційна серія
 Процедура управління змінами: ID:2768335

*Вх. ам. 00343
29.08.24*



Виробник АФІ

Ім'я: ТЕВА Чех Індастріз с.р.о. (АФІ)

Адреса: вул. Остравска 29/305, Опава-Комаров., 747 70, Чеська Республіка

Авторизаційний номер: N/A

Номер GMP Eudra або сертифікату відповідності GMP: sukls344613/2018

Номери графічних матеріалів:

Інструкція: 20198020 01

Етикетка: -

Блістер: 1030-T95

Алюмінієвий пакет: T083

Коробка: 20198100 01

Умови зберігання готового продукту: не потребує спеціальних умов зберігання.

Дата випуску документів: 13.05.2024

Номер технічної угоди: IC-QTA-17B

14. Заява про сертифікацію.

Дійсним я затверджую, що наведена вище інформація є справжньою і точною. Ця серія продукту була вироблена, включаючи пакування/маркування і контроль якості на вище вказаній ділянці (ділянках) в повній відповідності до вимог GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, і в відповідності до специфікацій Торгової ліцензії країни-імпортера. Протоколи виробництва, пакування і аналізів серії було розглянуто і визнано відповідними вимогам GMP.

15. Ім'я і позиція/посада особи, яка схвалила випуск серії для поставки.

Magdolna Molnar Wojtos Pharm.D.

Уповноважена Особа

Відділ забезпечення якості



16. Підпис:

17. Дата: 21.05.2024



Сертифікат Аналізу

Такні Лонг, капсули пролонгованої дії, тверді, по 5 мг, №50, Україна

Номер серії:	3010324	Номенклатурний код:	84032995
Дата виробництва:	березень 2024	Термін придатності:	вересень 2026
Дата аналізу:	22 квітня 2024		
Довідка:	SDIR005680/6		

Випробування	Специфікація	Результати
ОПИС	Тверді желатинові капсули розміром 0, наповнені порошком від білого до майже білого кольору. Корпус: світло-помаранчевий з радіальним написом «5 mg» чорного кольору. Кришечка: сірувато-червона з радіальним написом «TR» чорного кольору.	Відповідає
Ідентифікація активної речовини -УЕРХ	Час утримування піку такролімусу на хроматограмі випробуваного розчину, отриманої в ході кількісного визначення, співпадає з часом утримування головного піку на хроматограмі стандартного розчину.	Відповідає
- ТШХ	Основна пляма на хроматограмі випробуваного розчину за кольором, розміром і значенням R_f відповідає плямі на хроматограмі стандартного розчину.	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць методом прямого визначення	Відповідає поточному виданню Євр. Ф.	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць методом прямого визначення		
Прийнятне значення [AV]	Приймальне число не більше 15,0	8,2
Розчинення (ВЕРХ) (за 45 хв)	Не більше 25% від заявленої кількості розчиняється протягом 45 хвилин в середовищі QC1. Критерії прийнятності: чинне видання Євр. ф.	20-21%
Розчинення (ВЕРХ) (за 6 год)	35-60% заявленої кількості розчиняється протягом 6 годин в середовищі QC1. Критерії прийнятності: чинне видання Євр. ф.	51-54 %
Розчинення (ВЕРХ) (за 4 год)	Не менше 80% заявленої кількості розчиняється протягом 4 годин в середовищі QC2. Критерії прийнятності: чинне видання Євр. ф.	96-102%
Кількісне визначення УЕРХ	95,0 – 105,0% від заявленої кількості	102%



Домішки/Продукти розкладання УЕРХ		
21-епі-такролімус	Не більше 0,5%	0,11 %
Домішка С	Не більше 0,5%	< 0,1 %
Будь-яка невідома домішка	Не більше 0,2%	< 0,1 %
Сума	Не більше 1,2%	0,11 %
МІКРОБІОЛОГІЧНА ЧИСТОТА		
Загальна кількість аеробних мікроорганізмів	Не більше 10 ³ КУО/г	< 100 КУО/г
Загальна кількість дріжджових і цвілевих грибів	Не більше 10 ² КУО/г	< 100 КУО/г
<i>Escherichia coli</i>	Відсутня в 1 г	Відсутня

Дійсним я затверджую, що наведена вище інформація перевірена в відповідності з принципами GMP і в відповідності до вимог реєстраційного досьє.

Серія затверджена: Dren Tamas
Посада: Керівник відділу контролю якості
Випущено: Tothne Jakab Gyongyi
Асистент відділу забезпечення якості
Дата випуску: 21.05.2024 13:56:16

Так як даний документ був створений у валідованій системі управління інформацією лабораторії, то він був підписаний електронним підписом.



Звіт: 906,304,00 REL MRP з LIMS_PROD