


**Сертифікат якості № 040000114386**
**Ліпстер®, таблетки по 800 мг, по 10 таблеток у блістері, по 2 блістери у пацці**

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ АЦИКЛОВІРУ У ПЕРЕРАХУНКУ НА 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 800 МГ

Номер серії:	40424	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	4.824 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/18320/01/03
Дата виробництва:	04.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	17.09.2025
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18320/01/03 від 17.09.2020 р., зміни від 21.06.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки довгастої форми з двоопуклою поверхнею, з рискою з одного боку, білого або майже білого кольору	Відповідає
<b>Ідентифікація</b>		
Ацикловір	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 230 нм до 350 нм повинен мати:	Відповідає
	максимум за довжини хвилі (255±2) нм	256 нм
	плече за довжини хвилі близько 274 нм	Відповідає
Ацикловір	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній при випробуванні "Кількісне визначення", час утримування основного піка ацикловіру має співпадати з часом утримування основного піка ацикловіру на хроматограмі розчину порівняння (а) з точністю ± 2%	Відповідає
<b>Середня маса</b>		
	Від 0,950 г до 1,050 г	1,004 г
	1,000 г ± 5 %	Відповідає
<b>Супровідні домішки</b>		
Домішка В	Не більше 1,0 %	0,2 %
Будь-яка інша домішка	Не більше 0,2 %	0,1 %
Сума домішок	Не більше 2,0 %	0,3 %
Розчинення	Не менше 80% ( Q ) через 15 хв	99 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Кількісне визначення	Від 760,0 мг до 840,0 мг, в перерахуванні на середню масу однієї таблетки ( від 95 % до 105 % від заявленої кількості)	794,9 мг/таб
<b>Мікробіологічна чистота</b>		



Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 (менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
<b>Термін придатності:</b>	2 роки	До 04.2026
<b>Умови зберігання:</b>	Препарат не потребує спеціальних умов зберігання	
<b>Коментарі:</b>		

**Заява про сертифікацію:**

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

**Дозволено до реалізації / до відвантаження**

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Кравченко С.М.



19.04.2024

**Виробнича дільниця:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;  
Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP\_UZ-08:2023 від 30.11.2023; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

**Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:**

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019