

**Ларитилен®**

таблетки для розсмоктування зі смаком м'яти, по 10 таблеток у блистері, по 2 блистери в пачці  
 1 таблетка для розсмоктування містить деквалінію хлориду в перерахунку на 100% речовину  
 0,25 мг, дибукаїну гідрохлориду в перерахунку на 100% речовину 0,03 мг

Серія **0086878**  
 Кількість в серії **9,158 тис. уп**  
 Дата виробництва **28.03.2024**  
 Дата видачі **18.04.2024**  
 Аналіз виконано у відповідності з **МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/16643/01/01, зміна №1, зміна ( наказ МОЗ №1709 від 29.09.2023 р.), текст маркування до РП №UA/16643/01/01 (наказ МОЗ від 17.05.2019 №1134).**

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Білі, круглі таблетки, з фаскою з обох сторін і рискою з одного боку	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. На хроматограмі випробуваного розчину, час утримування основних піків має збігатися з часом утримування піків деквалінію хлориду та дибукаїну гідрохлориду (цинхокаїну гідрохлориду) на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає	Відповідає
		В. УФ-спектр піків деквалінію хлориду і дибукаїну гідрохлориду (цинхокаїну гідрохлориду) на хроматограмах випробуваного розчину і розчину порівняння, мають бути ідентичні.	Відповідає	Відповідає
3	Однорідність маси	Не більше двох індивідуальних мас можуть відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує 5,0 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що у два рази перевищує 5,0 %.	Відповідає	Відповідає



*Вх.ан. №2609  
 29.08.24*

**Ларитилен®**

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
4	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 100 КУО в 1 г.* - контролюється при випуску, у кожній 10-й серії, але не менше однієї серії в рік	Відповідає /<50 КУО/	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 10 КУО в 1 г.* - контролюється при випуску, у кожній 10-й серії, але не менше однієї серії в рік	Відповідає /<10 КУО/	Відповідає
		Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г.* - контролюється при випуску, у кожній 10-й серії, але не менше однієї серії в рік	Відповідає	Відповідає
		Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г.* - контролюється при випуску, у кожній 10-й серії, але не менше однієї серії в рік	Відповідає	Відповідає
5	Кількісне визначення, мг	Вміст деквалінію хлориду має бути від 0,225 мг до 0,2875 мг, в перерахунку на середню масу таблетки.	0,2627	Відповідає
		Вміст дибукаїну гідрохлориду (цинхокаїну гідрохлориду) має бути від 0,027 мг до 0,0375 мг, в перерахунку на середню масу таблетки.	0,0344	Відповідає
6	Маркування	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає
7	Упаковка	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 3.00 років

Придатний до: 28.02.2027

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

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/16643/01/01, зміна №1, зміна ( наказ МОЗ №1709 від 29.09.2023 р.), текст маркування до РП №UA/16643/01/01 (наказ МОЗ від 17.05.2019 №1134).

Начальник ВКЯ

Копія ЧИКОЛОВЕЦЬ



**Ларитилен®**

Серія	0086878
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки для розсмоктування зі смаком м'яти, по 10 таблеток у блистері, по 2 блистери в пачці 1 таблетка для розсмоктування містить деквалінію хлориду в перерахунку на 100% речовину 0,25 мг, дибукаїну гідрохлориду в перерахунку на 100% речовину 0,03 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Ресстраційне посвідчення, термін дії	№UA/16643/01/01, діє безстроково
Розмір серії	9,158 тис. уп
Дата виробництва	28.03.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	02.2027
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
Свідоцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛІЗ до реєстраційного посвідчення №UA/16643/01/01, зміна №1, зміна ( наказ МОЗ №1709 від 29.09.2023 р.), текст маркування до РП №UA/16643/01/01 (наказ МОЗ від 17.05.2019 №1134). (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 вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

18.04.2024

