

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Назва лікарського засобу **ITOMED[®]**
таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 50 мг № 15
(15×1)

Країна-виробник **Чеська Республіка**

Ресстраційне посвідчення в Україні № UA/11446/01/01 від 05.01.2017 р.

Термін дії безстроково.

Сила дії/активність: 1 таблетка містить 50 мг ітоприду гідрохлориду

Упаковка:

по 15 таблеток, вкритих плівковою оболонкою, у блістері, по 1 блістеру з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці. Маркування українською мовою.

Серія №: **3090624**

Кількість упаковок в серії: **16057**

Дата виробництва: **06.2024**

Дата закінчення терміну придатності: **06.2029**

Назва, адреса, номер Ліцензії на виробництво:

ПРО.МЕД.ЦС Прага а.с. / PRO.MED.CS Praha a.s.

Телчка 377/1, Міхле, Прага 4, 140 00, Чеська Республіка /

Teleska 377/1, Michle, Praha 4, 140 00. Czech Republic.

Ліцензія № 3989/INS/00 від 12.04.2000 р. в останній затвердженій редакції

№ sukls150506/2022 від 10.08.2022 р.

Сертифікат GMP № sukls302953/2023 дата видачі 02.04.2024 р.

Висновок щодо підтвердження сертифіката GMP в Україні № 662/2024/C-1318 від 27.08.2024

Показники якості	Допустимі межі	Результати
Опис (СФ*, метод візуальний)	Білі або майже білі таблетки, вкриті плівковою оболонкою, двоопуклі, з рискою з одного боку, діаметром близько 7 мм	Відповідає опису
Середня маса таблетки (СФ* 2.9.5)	138,0 мг ± 5 %	135,9 мг
Однорідність дозованих одиниць (СФ* 2.9.40)	L1 (для 10 одиниць) ≤ 15	3,4
Розчинення (СФ* 2.9.3)	Не менше 75% (Q) до 30 хвилин	97 %
Ідентифікація: Ідентифікація Ітоприду Ідентифікація методом ВЕРХ (СФ* 2.2.29, метод ВЕРХ)	Час утримування основного піка на хроматограмі випробовуваного розчину відповідає часу утримування основного піка на хроматограмі стандартного розчину	Відповідає
Ідентифікація методом NIR (СФ* 2.2.40, метод NIR)	Інфрачервоний спектр поглинання лікарського засобу в області від 10000 см ⁻¹ до 4000 см ⁻¹ повинен мати повне співпадіння смуг поглинання з довідниковим спектральним даним.	Не проводився
Ідентифікація методом IR (Альтернативний метод, СФ* 2.2.24, метод IR)	Інфрачервоний спектр поглинання лікарського засобу в області від 4000 см ⁻¹ до 670 см ⁻¹ повинен мати повне співпадіння смуг поглинання зі смугами	Відповідає

Показники якості	Допустимі межі	Результати
Ідентифікація Титану діоксиду (Кольорова реакція. Хімічний аналіз)	поглинання спектру СЗ ігоприду гідрохлориду. Жовто-помаранчеве забарвлення	Відповідає
Супутні домішки (ЄФ* 2.2.29, метод ВЕРХ) Домішка А Домішка В Домішка С Інша окрема домішка Загальна сума домішок	Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 0,20 % Не більше 1,00 %	0,04 % не виявлено не виявлено не виявлено 0,04 %
Кількісний вміст Ігоприду гідрохлориду в 1 таблетці (ЄФ* 2.2.29, метод ВЕРХ)	47,50 мг – 52,50 мг	49,87 мг
Мікробіологічна чистота (ЄФ* 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13)	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - не більше ніж 10 ³ КУО/г Загальна кількість дріжджів і плісняви (ТУМС) - не більше 10 ² КУО/г Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	0 КУО/г 0 КУО/г Відсутня

Коментарі:

* Посилання надані на чинне видання Європейської Фармакопеї.


Умови зберігання: Зберігати в недоступному для дітей місці. Не потрібні спеціальні умови зберігання.

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищенаведена інформація є достовірною і точною. Дана серія продукції виготовлена (у тому числі її пакування і маркування), і проведено повний контроль її якості на вищевказаній виробничій дільниці цілком відповідно до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також відповідно до Специфікацій реєстраційного досьє.

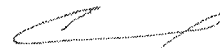
Протоколи виробництва, пакування та аналізу були перевірені; відповідність вимогам GMP встановлена.

Прізвище, посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії

 PRO.MED.CS Praha a.s.
 Letenská 37/21, Mladá, 140 00 Praha 4
 (1/2)

Якуб Хмел /Jakub Chmel
 Уповноважена особа з якості

Підпис



Дата підписання 30.09.2024

Печатка