



**Сертифікат якості № 040000118621**

**Огранія, капсули по 300 мг № 30 (10x3) у блістерах**

1КАПСУЛА МІСТИТЬ 300 МГ ПРЕГАБАЛІНУ

Номер серії:	251024	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	3.225 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/15217/01/03
Дата виробництва:	10.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/15217/01/03, зміни від 21.08.2024 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Тверда желатинова капсула циліндричної форми, кришечка капсули-коричнево-червоного кольору, корпус-білого кольору. Вміст капсули - порошок від білого до майже білого кольору	Відповідає
<b>Ідентифікація</b>	Інфрачервоний спектр вмісту капсул, має відповідати спектру, що прикладається	Відповідає
	На хроматограмі розчину порівняння, отриманій в розділі ""Кількісне визначення", час утримування піка прегабаліну має співпадати з часом утримування піка прегабаліну на хроматограмі випробовуваного розчину з точністю $\pm 2 \%$	Відповідає
Середня маса вмісту капсул	Від 0,380 г до 0,420 г (0,400 г $\pm 5 \%$ )	0,400 г
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв	100 %
<b>Супровідні домішки</b>		
S-лактам	Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
будь-яка домішка	Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 %	0,0 % (<МКВ)
<b>Мікробіологічна чистота</b>		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) *	Критерій прийнятності: 1000 КУО/г	*
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності: 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
<b>Кількісне визначення</b>		
прегабалін	Від 285 мг до 315 мг в перерахуванні на	



Тел. (044) 496-87-87, Тел./факс (044) 239-19-38, Тел./факс (044)49689-42, Тел. (044) 485-26-57 (цілодобово)

	середню масу вмісту капсули	300 мг
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

**Термін придатності:** 3 роки До 10.2027

**Умови зберігання:** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C

**Коментарі:**

\*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

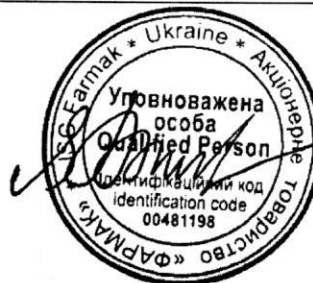
**Заява про сертифікацію:**

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

Яременко В.В.



13.11.2024

**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; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

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

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

*Вх. сер. 4552 від 03.12.24*