

ТОВ «Фарма Старто»
Компанія Acino Group, Швейцарія
Україна, м. Київ, бульвар Вацлава Гавела, будинок 8
№ Ліцензії на виробництво серія АВ № 501328
№ Сертифікату відповідності GMP 095/2024/GMP

Номер телефону: +38 044 281 23 33
E-mail Уповноваженої особи: UA_QP@acino.swiss

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 433353

ПРЕГАБАЛІН АСІНО,
капсули по 150 мг
по 10 капсул у блістері, по 6 блістерів у пачці

№ реєстраційного посвідчення:
UA/20391/01/02

Термін дії реєстраційного
посвідчення: до 19.03.2029

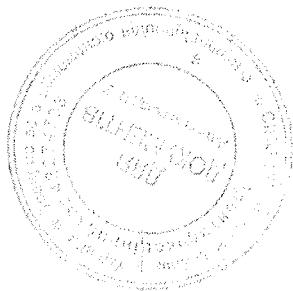
Склад на одну капсулу діючих речовин: 150 мг прегабаліну

Номер серії: 410924
Дата виробництва: 16.09.2024
Дата контролю: 25.09.2024

Кількість продукції в серії: 6755 од. уп.
Термін придатності: 09.2027

Контроль відповідно до: МКЯ ЛЗ від 19.03.2024

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Тверді желатинові капсули білого кольору. Вміст капсул – порошок білого або майже білого кольору. Допускається наявність спресованих стовпчиків або грудочок, які при натисканні розпадаються.	Відповідає
Ідентифікація	1. На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманої при проведенні випробування «Кількісне визначення», час утримування основного піку прегабаліну, має співпадати з часом утримування основного піку прегабаліну на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$.	Відповідає
Ідентифікація	2. Інфрачервоний спектр випробовуваного зразка має співпадати зі спектром стандартного зразка.	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	285 - 315 мг (300 мг $\pm 5\%$)	300 мг
Однорідність дозованих одиниць		
AV	≤ 15.0 Однорідність дозованих одиниць має відповідати критерію прийнятності: AV $\leq 15,0$	Відповідає
середнє		Відповідає
максимум		Відповідає
мінімум		Відповідає
RSD		Відповідає
Розчинення		
середнє	$\geq 85\%$ (Q) прегабаліну через 15 хв.	Відповідає
рівень		Відповідає
максимум	$\geq 85\%$ (Q)	Відповідає
мінімум	$\geq 85\%$ (Q)	Відповідає
Супровідні домішки		
Будь-якої іншої домішки	$\leq 0.2\%$	Відповідає
Прегабаліну лактаму	$\leq 0.2\%$	Відповідає



Вх акт № 0016 від

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Сума домішок	≤ 1.0 %	Відповідає
Кількісне визначення прегабаліну	142.5 - 157.5 мг/капс.	152.9 мг/капс.
Упаковка	Повинна відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає
Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

Контроль за показником "Мікробіологічна чистота" здійснюється в режимі моніторингу на першій серії в році та не рідше, ніж на кожній 10-й серії. Результати моніторингу відповідають встановленим вимогам.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ від 19.03.2024

Керівник ДКЯ

Дар'я КОСЕНКО

25.09.2024

Цей документ підписаний в електронному вигляді та діє без власноручного підпису.

Висновок:

Цим я підтверджую, що приведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і був проведений контроль її якості на вищевказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлена відповідність вимогам GMP.

Препарат дозволено до реалізації.

Уповноважена особа

Оксана ЯНЕНКО

01.10.2024

Цей документ підписаний в електронному вигляді та діє без власноручного підпису.

