



КРКА, д. д., Ново место  
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ  
Шмар'єшка цеста 6  
8501 Ново место  
Словенія  
Тел.: +386 7 3312 111  
Ел. пошта: info@krka.biz

### СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Код №: 7F4270	
Аторис®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 40 мг аторвастатину у вигляді аторвастатину кальцію лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці	
Номер серії: NN2035	
Дата виробництва: 01.2024	Дата закінчення терміну придатності: 01.2026
Реєстраційне посвідчення №: UA - UA/8671/01/01	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: КРКА д.д., Ново место Шмар'єшка цеста 6 Ново место, 8501, Словенія	Ліцензія на виробництво №: 800-13/2018-6
Розмір серії: 10.448 ШТ	

Цим підтверджую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) і пройшла контроль якості на вищевказаній дільниці в повній відповідності із вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації реєстраційної документації, затвердженої в Україні для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування і контролю якості перевірені і відповідають вимогам GMP.

Серія випущена у відповідності із діючою версією МКЯ UA/8671/01/01.

Дата випуску на ринок:  
02.04.2024

Особа, відповідальна за випуск ЛЗ на ринок  
Андрея Сеніца

*Вх оп. 0271*

*Ліцензія 03072024*



## СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

KRKA, д. д., Ново место  
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ  
Шмар'ешка цеста 6  
8501 Ново место  
Словенія  
Тел.: +386 7 3312 111  
Ел. пошта: info@krka.biz

Код №: 7F4270	
Аторис®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 30 країна-виробник: Словенія 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 40 мг аторвастатину у вигляді аторвастатину кальцію лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у коробці	
Номер серії: NN2035	
Дата виробництва: 01.2024	Дата закінчення терміну придатності: 01.2026

Назва показників	Специфікація	Результати випробувань	Пр.*
Опис	Білі, круглі, трохи випуклі, вкриті плівковою оболонкою таблетки	Відповідає	-
Ідентифікація титану діоксиду	Розчин набуває жовтого забарвлення	Відповідає	*1
Ідентифікація аторвастатину – ВЕРХ	Час утримування піку аторвастатину на хроматограмі розчину зразка (SaS) має відповідати часу утримування піку аторвастатину на хроматограмі розчину стандарту (SS)	Відповідає	-
Ідентифікація аторвастатину – ТИХ	Основна пляма на хроматограмі розчину зразка (SaS) має відповідати основній плямі на хроматограмі розчину стандарту (SS)	-	*1
Однорідність дозованих одиниць – однорідність вмісту аторвастатину	Приймальне число (AV): не більше 15,0	2,6	-
Супутні домішки – ATN1	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN2	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN4,5	Не більше 0,2 %	0,1	-
Супутні домішки – ATN12	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN13	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN14	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN15	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN16	Не більше 0,2 %	0,1	-
Супутні домішки – ATL1	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – одинична неідентифікована домішка	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – сума	Не більше 1,0 %	0,1	-
Залишковий метанол	Не більше 3000 ppm	-	*1
Кількісний вміст аторвастатину	95,0 - 105,0 % від зазначеної кількості	100,4	-
Розчинення аторвастатину	Не менше 75 % (Q) від зазначеної кількості протягом 30 хвилин	97 -101	-
Мікробіологічна якість – Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Не більше 1000 КУО в 1 г	-	*2
Мікробіологічна якість – Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	Не більше 100 КУО в 1 г	-	*2
Мікробіологічна якість - Escherichia coli	Відсутні в 1 г	-	*2

Пр.\* = Примітка

\*1 Не рутинний метод. Випробування проводиться 1 раз на рік.

\*2 випробування проводиться відповідно до програми (описана в МКЯ)