



## Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000011697

- |   |   |
|---|---|
| <b>1. Найменування продукції:</b><br>(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковок (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) | АМЛОДИПІН-ДАРНИЦЯ<br>1 таблетка містить амлодипіну бесилату (у перерахуванні на амлодипін) 5 мг;<br>таблетки по 5 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки в пацці з маркуванням українською та російською мовами |
| <b>2. Номер серії:</b>  | 1LU10924  |
| <b>3. Розмір серії:</b>   | 82,887 ТУП  |
| <b>4. Країна-виробник:</b>  | Україна   |
| <b>5. Найменування країни / країн призначення для серії:</b>  | Україна   |
| <b>6. Номер реєстраційного посвідчення:</b>   | UA/7940/01/01   |
| <b>7. Дата виробництва:</b>   | 09.2024   |
| <b>8. Дата закінчення терміну придатності</b><br>(місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується):  | 09.2027   |
| <b>9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:</b>                      | вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 072/2023/GMP              |
| <b>10. Аналіз виконаний згідно:</b>   | МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/7940/01/01 від 03.01.2018 №12, зі змінами  |

### Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, плоскоциліндричної форми, з фаскою	Відповідає
2	Ідентифікація А	УФ-спектр випробовуваного розчину, приготованого, як описано в розділі "Розчинення", в області від 220 нм до 420 нм повинен мати максимуми за довжин хвиль (239±2) нм і (366±2) нм	Відповідає
3	Ідентифікація В	На хроматограмах випробовуваного розчину (b) та розчину порівняння (a), отриманих у розділі "Кількісне визначення", часи утримування піку амлодипіну повинні співпадати	Відповідає
4	Однорідність дозованих одиниць	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40	Відповідає
5	Розпадання	Не більше 15 хв	5 хв.
6	Супровідні домішки	Домішки D - не більше 0,3 %	0,1 %
7	Супровідні домішки	Амлодипіна лактози аддукт - не більше 0,5 %	0,0 %
8	Супровідні домішки	Амлодипіну глюкози/галактози аддукт - не більше 0,5 %	0,0 %
9	Супровідні домішки	Будь якої неідентифікованої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
10	Супровідні домішки	Сума неідентифікованих домішок - не більше 1,0 %	0,0 %
11	Розчинення	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=75% за 45 хв	Відповідає

Електронний підпис  
 Назаренко Маріанна  
 Вікторівна  
 ЄДРПОУ/ІПН  
 00481212  
 Підписано у вчасно

138 000 1058  
 18.11.2024



12	Мікробіологічна чистота	В 1 г препарату допускається наявність не більше 1000 КУО аеробних мікроорганізмів та 100 КУО дріжджових і плісневих грибів. Не допускається наявність в 1 г препарату <i>Escherichia coli</i>	Відповідає
13	Кількісне визначення	Не менше 4,75 мг і не більше 5,25 мг амлодипіну, у перерахунку на середню масу таблетки	4,92 мг/таб
14	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
15	Маркування	Відповідно до затвердженого тексту маркування	Відповідає

**11. Коментарі:** Без коментарів

**12. Умови зберігання:** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

**13. Заява про сертифікацію:** Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

**Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 15.10.2024**

**Затверджую**

ПІБ: Назаренко М.В.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 15.10.2024 16:55



Документ підписано у сервісі Вчасно (прчаток)  
00481212\_20241015\_Certificate\_170000011697.pdf

**Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)**

00481212\_20241015\_Certificate\_170000011697.pdf

Номер документу: 170000011697

Документ відправлено: 16:59 15.10.2024

**Власник документу**

**Електронний підпис**

16:59 15.10.2024

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА ДАРНИЦЯ

старший інспектор-уповноважена особа: Назаренко Маріанна Вікторівна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 16:59 15.10.2024

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

Серійний номер: 32BA6ADA8780FF45040000007D81000041CC0100

Тип підпису: кваліфікований