
**Сертифікат якості № 040000118906**
**Езонекса®), таблетки кишковорозчинні по 40 мг № 14 (7x2) у блістерах**

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ ЕЗОМЕПРАЗОЛУ МАГНІЮ ДИГІДРАТУ 43,5 МГ, ЩО ЕКВІВАЛЕНТНО ЕЗОМЕПРАЗОЛУ 40 МГ

Номер серії:	162616	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	22.580 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/16607/01/02
Дата виробництва:	09.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/16607/01/02, зміни від 30.10.2020 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Рожеві, двоопуклі, еліптичної форми, вкриті оболонкою таблетки розміром (8,2 ± 0,5) мм x (17 ± 0,6) мм.	Відповідає
<b>Ідентифікація</b>	На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій в розділі "Кількісне визначення", час утримування піку езомепразолу має співпадати з часом утримування піку езомепразолу на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
	Спектр піку езомепразолу на хроматограмі випробовуваного розчину, отриманій на діодно-матричному детекторі в області від 200 нм до 350 нм в розділі "Кількісне визначення", має відповідати спектру піку езомепразолу на хроматограмі розчину порівняння.	Відповідає
заліза оксид	Якісна реакція на заліза оксид	Відповідає
титану діоксид	Якісна реакція на титану діоксид	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги AV менше або дорівнює 15,0	Відповідає
Середня маса	618,0 мг ± 5% (від 587,1 мг до 648,9 мг)	609,3 мг
Розпадання	Не більше 30 хв	9 хв
<b>Розчинення</b>	Не більше 10 % після 120 хв	0 %
	Не менше 75 % (Q) після 165 хв	104 %
<b>Супровідні домішки</b>		
домішка E (N-оксид)	Не більше 0,2 %	0,1 %
домішка D (сульфон)	Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
піридонова кислота	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
тіол	Не більше 0,2 %	0,1 %

Вч ен н 0403  
 07.07.2024



N-метил	Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
окрема невідома домішка	Не більше 0,2 %	0,2 %
сума домішок	Не більше 2,0 %	0,9 %

**Мікробіологічна чистота**

Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	0 КУО/г (менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 100 КУО/г	0 КУО/г (менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні

**Кількісне визначення**

езомепразол	Від 95 % до 105 % (від 38 мг до 42 мг)	98 %
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

**Термін придатності:** 2 роки До 09.2026

**Умови зберігання:** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 30°C

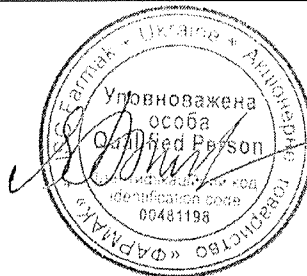
**Коментарі:**
**Заява про сертифікацію:**

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 ділянці 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.



28.11.2024

**Виробнича ділянка:**

BALKANPHARMA DUPNITSA AD, БОЛГАРІЯ 3, SAMOKOVSKO SHOSSE STR., DUPNITSA, 2600, BULGARIA; Ліцензія на впровадження господарської діяльності з імпорту ЛЗ: АЕ №192328 від 01.03.2013; Сертифікат № 122/2024/C-254 від 22.02.2024; № BG/GMP/2023/244 від 21.08.2023

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015; Сертифікат GMP № 108/2023/GMP від 20.12.2023; GMP\_UZ-08:2023 від 30.11.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

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

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