



## Сертифікат серії лікарського засобу

Назва препарату: Кетоконазол-Фармекс, пісарій по 400 мг, №10 (5x2) у блістерах

Країна-виробник: Україна  
Реєстраційне посвідчення: № UA/13582/01/01  
Сила дії/активність: Кетоконазол 400 мг  
Лікарська форма: Пісарій  
Розмір та тип пакування: №10 (5 x 2) у блістерах  
Серія №: 2110521  
Розмір серії: 1 221 упаковок  
Дата виробництва: 11.05.21  
Придатний до: 05.2024  
Дільниці з виробництва: Цех з виробництва м'яких лікарських засобів  
ТОВ "Фармекс Груп"  
08301, Україна, Київська обл., м.Бориспіль, вул. Шевченка, буд. 100  
Дільниці з контролю якості: Відділ контролю якості ТОВ "Фармекс Груп"  
08301, Україна, Київська обл., м.Бориспіль, вул. Шевченка, буд. 100  
Ліцензія на виробництво серія АВ № 598046 від 04.12.2012 р.  
Сертифікат відповідності GMP -

№ п/п	Показник якості	Вимоги специфікації	Результат
1.	Опис	Пісарій білого, білого з жовтуватим чи сіруватим відтінком кольору, торпедоподібної форми. Допускається наявність воронкоподібного заглиблення і повітряного стержня.	Пісарій білого з жовтуватим відтінком кольору, торпедоподібної форми. Наявні воронкоподібні заглиблення і повітряні стержні.
2.	Ідентифікація	A. Часи утримування піків кетоконазолу на хроматограмі випробованого розчину і хроматограмі розчину порівняння, описаних в розділі "Кількісне визначення. Кетоконазол", повинні співпадати;  B. Часи утримування піків бутилгідроксіанізолу на хроматограмі випробованого розчину і хроматограмі розчину порівняння, описаних в розділі "Кількісне визначення. Бутилгідроксіанізол", повинні співпадати;	A. Часи утримування піків кетоконазолу на хроматограмі випробованого розчину хроматограмі розчину порівняння, описаних в розділі "Кількісне визначення. Кетоконазол", співпадають;  B. Часи утримування піків бутилгідроксіанізолу на хроматограмі випробованого розчину хроматограмі розчину порівняння, описаних в розділі "Кількісне визначення. Бутилгідроксіанізол", співпадають; 
3.	Однорідність маси	Від 2,85 г до 3,15 г Маса не більше 2 пісарій із 20, зважених індивідуально, може відхилятись від середньої маси більше ніж на 5 %, при цьому жодна маса не може перевищувати середню масу пісарій більше ніж на 10 %.	2,9968 г
4.	Розпадання	Не більше 60 хв.	Відповідає
5.	Однорідність дозованих одиниць	Для перших 10 дозованих одиниць приймальне число менше або дорівнює L1, де L1=15,0. Кінцеве приймальне число, визначене для 30 одиниць, менше або дорівнює L1, де L1=15,0 і в жодному із пісарій, вміст діючої речовини має бути не менше (1-0,25)xM не більше (1+0,25)xM	0,33 об'єження «ФАРМЕКС ГРУП» СКЛАД Фотоєт ПРОДУКЦІЯ

Українським видавництвом  
2021 р.

6.	Супровідні домішки	Будь-якої неідентифікованої домішки - не більше 0,5 %; Сума домішок - не більше 1,0 %	0,1 0,2
7.	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 100 КУО в 1 г  Загальне число дріжджових і плісневих грибів (TYMC): не більше 10 КУО в 1 г  Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г Відсутність <i>Candida albicans</i> в 1 г	Менше 100  Менше 10 Відсутні Відсутні Відсутні
8.	Кількісне визначення 8.1. Кетоконазол: - на момент випуску - в процесі зберігання	Вміст кетоконазолу ( $C_{26}H_{28}Cl_2N_4O_4$ ) повинно бути: від 380 мг до 420 мг в перерахунку на середню масу пасарія; від 360 мг до 440 мг в перерахунку на середню масу пасарія.	388,5 мг
8.	8.2. Бутилгідроксіанізол:	Вміст бутилгідроксіанізолу ( $C_{11}H_{16}O_2$ ) не менше 0,45 мг та не більше 0,55 мг в перерахунку на середню масу пасарія. не менше 0,35 мг та не більше 0,55 мг в перерахунку на середню масу пасарія.	0,52 мг
9.	Пакування	У відповідності з вимогами МКЯ	Відповідає
10.	Маркування	У відповідності з вимогами МКЯ	Відповідає
11.	Умови зберігання	Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C	

Висновок: відповідає вимогам МКЯ до РП № 03/2019/01 від 13.06.19 та зміні від 20.07.20

Коментарі:

Начальник ВКЯ

Житняківська Я.



19.05.2021  
дата

Цим я засвідчує, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль якості вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа:

Житняківська Я.А.

ідпис

19.05.2021  
дата



[www.pharmex.com.ua](http://www.pharmex.com.ua)

ТОВ «Фармекс Груп»  
вул. Шевченка, 100  
Бориспіль, 08301, Україна  
телеф.: +38 (044) 381 19 19  
факс: +38 (044) 381 19 18  
e-mail: info@pharmex.com.ua

Pharmex Group, LLC  
100, Shevchenka Str.  
Boryspil, 08301, Ukraine  
phone: +38 (044) 381 19 19  
fax: +38 (044) 381 19 18  
e-mail: info@pharmex.com.ua