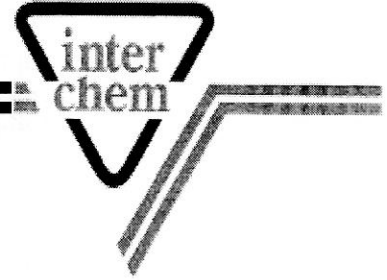


**ТДВ «ІНТЕРХІМ»**

Україна, 65080, Одеська обл., м. Одеса, Люстдорфська дорога, буд. 86  
 тел. (048) 7772950, факс (0482) 340803  
 E-mail: INFO@INTERCHEM.COM.UA

Сертифікат якості № 287 від 22.12.2023 року

Назва лікарського засобу **БЕНЗОНАЛ ІС®**

Лікарська форма, дозування **таблетки по 50 мг**

Ресстраційне посвідчення **UA/9793/01/02** зі діє до р.  
змiнами

Ліцензія **Виробництво лікарських засобів серія АЕ №295499 від 20.02.15 р., 65080, Одеська область, м. Одеса, Люстдорфська дорога, буд.86**

Місце провадження діяльності **65025, м. Одеса, 21-й км Старокиївської дороги, 40-А**

Сертифікат GMP **024/2023/GMP діє до 23.12.2025 р.**

Номер серії **2871223**

Розмір серії **3 943 паков №30**

Дата виробництва **19.12.23 р.**

Аналіз проведено згідно з **МКЯ зі змінами №1-4 до р/п № UA/9793/01/02**

Найменування показників	Вимоги МКЯ	Результати випробовувань
1	2	3
Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою. На одній поверхні таблетки нанесений товарний знак підприємства, на другій поверхні таблетки – риска для поділу	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою. На одній поверхні таблетки нанесений товарний знак підприємства, на другій поверхні таблетки - риска
Ідентифікація	А. Ультрафіолетовий спектр поглинання розчину препарату, одержаного для кількісного визначення, в області від 220 нм до 360 нм повинен мати максимум за довжини хвилі 257 нм і мінімум за довжини хвилі 230 нм	$\lambda_{\max} = 257 \text{ нм}$ $\lambda_{\min} = 230 \text{ нм}$
	В. Реакція на барбітурати	Позитивна
Середня маса	Від 129,5 мг до 150,5 мг	142,7 мг

Вх. ам. б 0279  
 02.05.24

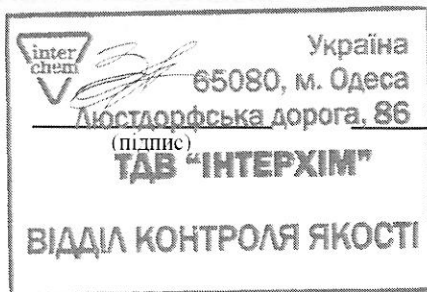
Однорідність дозованих одиниць *	Вимоги ОДО вважаються виконаними, якщо приймальне число (AV) для перших 10 одиниць менше або дорівнює L1 (15,0), у відсотках. Якщо приймальне число більше L1, у відсотках, випробуванню піддають наступні 20 одиниць і обчислюють приймальне число. Вимоги ОДО виконуються, якщо кінцеве приймальне число, розраховане із 30 одиниць, менше або дорівнює L1, у відсотках, і жоден індивідуальний вміст у дозованій одиниці не є меншим за $(1 - L2 \times 0,01)M$ і не є більшим за $(1 + L2 \times 0,01)M$ . ( $L2=25,0$ ).	_____
Розчинення	Критерій прийнятності на рівні S1 повинен бути не менше $(Q + 5) \%$ для кожної з 6 одиниць. Якщо одержані результати не відповідають критерію прийнятності на рівні S1, випробування продовжують на рівнях S2 або S3. $Q = 75 \%$ . Час розчинення 45 хв.	89,2 %
Супровідні домішки	На хроматограмі випробовуваного розчину пляма, відповідна фенобарбіталу, не має бути інтенсивнішою за пляму на хроматограмі розчину порівняння (a) (0,4%)	Менше 0,4 %
	На хроматограмі випробовуваного розчину пляма з $Rf=0,37 \pm 0,02$ (дифенільне похідне) не має бути інтенсивнішою за пляму на хроматограмі розчину порівняння (b) (0,4%)	Менше 0,4 %
Кількісне визначення	Вміст $C_{19}H_{16}N_2O_4$ (бензобарбіталу) повинен бути від 47,5 мг до 52,5 мг, у перерахунку на середню масу таблетки	50,0 мг
Мікробіологічна чистота **	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше $10^3$ КУО/г.	_____
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше $10^2$ КУО/г.	_____
	Відсутність Escherichia coli в 1 г препарату.	_____
Пакування	По 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці	Відповідає
Маркування	Згідно з МКЯ зі змінами	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 01.2028 р.
* - Контроль даного тесту проводять для кожної п'ятої серії готового препарату у зв'язку з тим, що цей тест контролюють в нерозфасованих таблетках кожної серії препарату. ** - Контроль даного тесту проводять для кожної п'ятої серії готового препарату у зв'язку з відповідністю виробництва ГЛЗ вимогам НВП (GMP).		

**Висновок:** БЕНЗОНАЛ ІС®, таблетки по 50 мг №30 (10\*3) у блістерах у пачці серії 2871223 відповідає вимогам МКЯ зі змінами №1-4 до р/п № UA/9793/01/02

**Заява про сертифікацію:** Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною.

Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування і маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Заступник генерального директора з якості  
/ Уповноважена особа



Гіхер З.О.  
(ПБ)

