



ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО "ФІТОФАРМ"

Юридична адреса: 02092, м. Київ, вул. Алматинська, буд. 12
телефони: (044) 390-52-91

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 388-КЛ від 06.11.2023

1. Назва продукції	Еротон®
2. Лікарська форма	таблетки по 100 мг
3. Розмір та тип пакування	по 4 таблетки у блістері, по 1 блістеру в пачці з картону. Маркування українською мовою
4. Сила дії / активність	1 таблетка містить силденафілу цитрату у дозах, еквівалентних 100 мг силденафілу
5. Реєстраційне посвідчення	UA/4652/01/02 термін дії необмежений
6. Країна-виробник	Україна
7. Номер серії	421023
8. Розмір серії	20 620 фасовок
9. Дата виробництва	30.10.2023
10. Дата закінчення терміну придатності	01.10.2028
11. Адреса дільниці з виробництва	37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, буд. 16 Ліцензія на виробництво ЛЗ серія АВ №598075 від 21.01.2014 р, №106; Свідоцтво про атестацію лабораторії №312 від 28.09.2016р. Ліцензія від 15.11.16. Додаток 2 до ліцензії АВ №578982 від 19.10.2023 р.; Сертифікат ISO 9001 №НУ12/6480;
12. Назва та номер ліцензії	
13. Результати аналізів	

№	Найменування показників	Вимоги НТД	Результати випробувань
1	Опис	Таблетки білого кольору, двоопуклі, шестигранні (форми "HEXAGON"), з позначкою "Ф" з двох боків. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ*.	відповідає
2	Ідентифікація		
2.1	Силденафілу цитрат	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину, приготовленого за розділом "Кількісне визначення", в області від 240 нм до 320 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (290+/-2) нм і мінімум за довжини хвилі (265+/-2) нм.	відповідає
2.2	Цитрати	Препарат дає характерну реакцію (с) на цитрати.	відповідає
3	Середня маса таблетки	0,6 г +/- 5 %	0,601 г
4	Однорідність маси таблетки	Не більше двох таблеток з 20 можуть відхилитися від середньої маси більше ніж на 5 %. При цьому жодна таблетка не має відхилитися від середньої маси на 10 %.	+ 1,2 % ; - 1,0 %
5	Розпадання	Не більше 15 хв.	4 хв
6	Стираність	Не більше 1 %.	0,1 %
7	Розчинення	Відповідає наступному за 45 хв: Стадія 1. Кожна з 6 таблеток вивільняє не менше 80 % силденафілу, від вмісту, зазначеного у розділі "Склад".	відповідає
8	Однорідність дозованих одиниць	Має відповідати вимогам тесту ДФУ*, 2.9.40. AV <= 15.	відповідає
9	Тальк	Вміст тальку не має перевищувати 3,0 % від маси таблетки.	1,7 %
10	Мікробіологічна чистота:		№ 293
10.1	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	критерії прийнятності: 10 ³ КУО/г.	20 КУО/г
10.2	загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	критерії прийнятності: 10 ² КУО/г	менше 10 КУО/г
10.3	E. coli в 1 г	не допускається.	не виявлено
11	Кількісне визначення:		
11.1	Силденафілу у перерахунку на середню масу таблетки	Від 0,0950 г до 0,1050 г в 1 таблетці.	0,0995 г
12	Супровідні домішки	При випуску: не більше 0,2 % окремої домішки, не більше 0,5 % суми домішок. При зберіганні: не більше 0,5 % окремої домішки, не більше 1,0 % суми домішок.	відповідає
13	Упаковка	Згідно МКЯ до реєстраційного посвідчення, зі змінами.	відповідає
14	Маркування	Згідно тексту маркування до реєстраційного посвідчення, зі змінами.	відповідає

Висновок. Перевірений зразок продукції відповідає вимогам МКЯ до реєстраційного посвідчення № UA/4652/01/02, зі змінами.

6 листопада 2023 р. Начальник ВКЯ  Пономаренко Т.В.

Заява про сертифікацію

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

6 листопада 2023 р. Уповноважена особа  Пономаренко Т.В.

Вх ек. 10.6.11
№ 25032 Ч/К/С

