



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 156720

Меверин®

Серія	0091720
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	капсули по 200 мг, по 10 капсул у блистері, 3 блистери в пачці 1 капсула містить мебеврину гідрохлориду, таблетки, що містять субстанцію, у перерахуванні на мебеврину гідрохлорид - 200 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країни призначення для серії	Україна
Регістраційне посвідчення, термін дії	№UA/7725/01/01, діє безстроково
Розмір серії	16,559 тис. уп
Дата виробництва	03.04.2024
Термін придатності	3.00 р.
Придатний до	03.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів, Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідоцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/7725/01/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7 зміни тексту маркування до РП №UA/7725/01/01 (наказ МОЗ від 03.04.2019 №716). (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

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

Уповноважена особа



15.04.2024

Марія ГОЛОЙДА



капсули по 200 мг, по 10 капсул у блистері, 3 блистери в паці

1 капсула містить мебеверину гідрохлориду, пелети, що містять субстанцію, у перерахуванні на мебеверину гідрохлорид - 200 мг

Серія 0091720
 Кількість в серії 16,559 тис. уп.
 Дата виробництва 03.04.2024
 Дата видачі 15.04.2024
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/7725/01/01, зміни №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7 зміни тексту маркування до РП №UA/7725/01/01 (казак МОЗ від 03.04.2019 №716).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Тверді желатинові капсули № 1, білого кольору. Вміст капсул – гранули (пелети) білого або майже білого, або білого з кремуватим відтінком кольору, сферичної форми.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	A. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
		B. ІЧ-спектр	Відповідає	Відповідає
		C. Дас кольорову реакцію титану діоксид.	Відповідає	Відповідає
3	Середня маса, мг	Від 265,0 мг до 323,0 мг.	296,5	Відповідає
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число має відповідати вимогам, зазначеним в ДФУ, 2.9.40.	Відповідає /AV=5,4/	Відповідає
5	Супровідні домішки, %	Вератринова кислота – не більше 0,1 %.	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка домішка – не більше 0,2 %.	Відповідає	Відповідає
		Сума домішок – не більше 1,0 %.	Відповідає	Відповідає
6	Розчинення, %	Кількість мебеверину гідрохлориду, що перейшов у розчин з кожної капсули, має бути: через 1 годину – не менше 10 % і не більше 30 % від вказаної в розділі «1 капсула містить».	Відповідає /23-26%/	Відповідає
		через 4 години – не менше 45 % і не більше 70 % від вказаної в розділі «1 капсула містить».	Відповідає /59-63%/	Відповідає
		через 8 годин – не менше 65 % і не більше 95 % від вказаної в розділі «1 капсула містить».	Відповідає /72-75%/	Відповідає



Додаток I до Сертифікату якості
 Сертифікат аналізу № 155914

Меверин®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 1000 КУО в 1 г. * - контролюється кожна 10-та серія	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 100 КУО в 1 г. * - контролюється кожна 10-та серія	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г. * - контролюється кожна 10-та серія	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення	Вміст мебеверину гідрохлориду в одній капсулі має бути від 190,0 мг до 210,0 мг, у перерахуванні на середню масу вмісту капсули.	207,6	Відповідає
9	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 3.00 років.

Умови зберігання:

В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Придатний до: 31.03.2027

Висновки:

Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/7725/01/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7 зміни тексту маркування до РП №UA/7725/01/01 (наказ МОЗ від 03.04.2019 №716).

Начальник ВКЯ

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



Вх. од. № 0171 від 17-04-2024