

ОРИГІНАЛ



ВІДДІЛ УПОВНОВАЖЕНИХ ОСІБ

ТОВ «Фарма Старт»  
Україна, м. Київ, бульвар Вацлава Гавела, будинок 8  
№ Ліцензії на виробництво серія АВ № 501328  
№ Сертифікату відповідності GMP 067/2021/GMP

КОПІЯ № 1

Тел./Факс +38 044 281 23 33  
E-mail уповноваженої особи: Oksana.Yanenko@acino.swiss

" 06 " 12 20 26/11 р.

Складське господарство

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 770/2023

<p><b>КВЕТИРОН 200,</b> таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 200 мг в блістерах №10, зазначені в пачку №60 (10x6)</p>	<p>№ реєстраційного посвідчення: UA/8372/01/03 Термін дії реєстраційного посвідчення: безстроково</p>
---	---

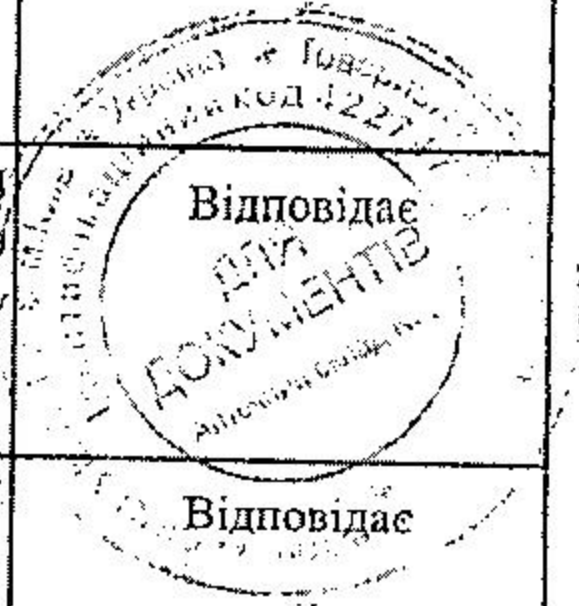
Склад на одну таблетку діючих речовин: кветіапіну fumarату у перерахуванні на 100% сухої речовини кветіапіну 200 мг.

№ серії: 071123  
Дата виробництва: 10.11.2023  
Дата контролю: 04.12.2023

Кількість продукції в серії: 5412 од.уп.  
Термін придатності: 11.2026

Контроль відповідно до: МКЯ ЛЗ від 03.03.2023 до РП № UA/8372/01/03 та зм. до інструкції

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Таблетки, вкриті плівковою оболонкою білого кольору, з двоопуклою поверхнею, круглої форми, з рискою з одного боку.	Відповідає
Ідентифікація	2.1. На хроматограмі випробовуваного розчину (b), отриманого при проведенні випробування «Кількісне визначення», час утримування основного піку кветіапіну має співпадати з часом утримування основного піку кветіапіну на хроматограмі розчину порівняння. 2.2. Інфрачервоний спектр випробовуваного зразка має співпадати зі спектром стандартного зразка.	Відповідає
Середня маса	Від 486,4 мг до 537,6 мг (512 мг ± 5%)	510,1 мг
Однорідність дозованих одиниць	Критерії прийнятності мають відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає
Розчинення	Не менше 75 % (Q) (C <sub>21</sub> H <sub>25</sub> N <sub>3</sub> O <sub>3</sub> S) <sub>2</sub> (кветіапіну) за 30 хв.	Відповідає
Супровідні домішки	Домішки В (піперазиніл) – відповідає домішці В Європейської фармакопеї – 11-(piperazin-1-yl)dibenzo[b,f][1,4]thiazepine – не більше 0,2%; Домішки І (дезетанол) – відповідає домішці І Європейської фармакопеї – 2-[4-(dibenzo[b,f][1,4]thiazepine-11-yl)piperazin-1-yl]ethanol – не більше 0,2%; Будь-якої індивідуальної домішки – не більше 0,1 %; Сума неідентифікованих домішок – не більше 0,2 %.	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10 <sup>3</sup> КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – 10 <sup>3</sup> КУО/г. Наявність Escherichia coli в 1 г - не допускається.	Відповідає Відповідає Відповідає



Вх.ан. № 0670 від 03.01.24

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Кількісне визначення: кветіаніп	Від 190 до 210 мг/таб.	199 мг/таб.
Упаковка	Повинна відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає
Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

**Висновок:** Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ від 03.03.2023 до РП № UA/8372/01/03 та зм. до інструкції

Керівник ДКЯ

Д.Б. Косенко  
П.І.Б.

  
Підпис

«04» 12 2023 р.

**Висновок:**

Цим я підтверджую, що приведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і був проведений контроль її якості на вищевказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлена відповідність вимогам GMP. Препарат дозволено до реалізації.

Уповноважена особа

О.Ю. Яненко  
П.І.Б.

  
Підпис

«04» 12 2023 р.

ОРИГІНАЛ  
Відділ уповноважених осіб

