



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

КРКА, д. д., Ново место
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ
Шмар'єшка цеста 6
8501 Ново место
Словенія
Тел.: +386 7 3312 111
Ел. пошта: info@krka.biz

Код №: 7F4267	
Аторис®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 90 країна-виробник: Словенія 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 40 мг аторвастатину у вигляді аторвастатину кальцію лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у коробці	
Номер серії: NN0604	
Дата виробництва: 10.2023	Дата закінчення терміну придатності: 10.2025
Реєстраційне посвідчення №: UA - UA/8671/01/01	
Назва і адреса виробника, відповідального за випуск серії: КРКА д.д., Ново место Шмар'єшка цеста 6 Ново место, 8501, Словенія	Ліцензія на виробництво №: 800-13/2018-6
Розмір серії: 12.256 ШТ	

Цим підтверджую, що вищенаведена інформація є достовірною та точною. Дана серія продукції була вироблена (включаючи пакування/маркування) і пройшла контроль якості на вищевказаній ділянці в повній відповідності із вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікації реєстраційної документації, затвердженої в Україні для досліджуваного лікарського засобу. Протоколи виробництва, пакування і контролю якості перевірені і відповідають вимогам GMP.

Серія випущена у відповідності із діючою версією МКЯ UA/8671/01/01.

Дата випуску на ринок:
17.01.2024

Особа, відповідальна за випуск ЛЗ на ринок
Андрея Сеніца



Ва ан. N 2330
Big 8.02.24 [Signature]



СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

КРКА, д. д., Ново место
УПРАВЛІННЯ ЯКІСТЮ
Шмар'єшка цеста 6
8501 Ново место
Словенія
Тел.: +386 7 3312 111
Ел. пошта: info@krka.biz

Код №: 7F4267

Аторис®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 40 мг № 90

країна-виробник: Словенія

1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 40 мг аторвастатину у вигляді аторвастатину кальцію

лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою

розмір і тип пакування: по 10 таблеток у блістері; по 9 блістерів у коробці

Номер серії: NN0604

Дата виробництва: 10.2023

Дата закінчення терміну придатності: 10.2025

Назва показників	Специфікація	Результати випробувань	Пр.*
Опис	Білі, круглі, трохи випуклі, вкриті плівковою оболонкою таблетки	Відповідає	-
Ідентифікація титану діоксиду	Розчин набуває жовтого забарвлення	Відповідає	*1
Ідентифікація аторвастатину – ВЕРХ	Час утримування піку аторвастатину на хроматограмі розчину зразка (SaS) має відповідати часу утримування піку аторвастатину на хроматограмі розчину стандарту (SS)	Відповідає	-
Ідентифікація аторвастатину – ТШХ	Основна пляма на хроматограмі розчину зразка (SaS) має відповідати основній плямі на хроматограмі розчину стандарту (SS)	-	*1
Однорідність дозованих одиниць – однорідність вмісту аторвастатину	Приймальне число (AV): не більше 15,0	1,5	-
Супутні домішки – ATN1	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN2	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN4,5	Не більше 0,2 %	0,1	-
Супутні домішки – ATN12	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN13	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN14	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN15	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – ATN16	Не більше 0,2 %	0,1	-
Супутні домішки – ATL1	Не більше 0,2 %	< 0,1	-
Супутні домішки – одинична неідентифікована домішка	Не більше 0,2 %	0,1	-
Супутні домішки – сума	Не більше 1,0 %	0,2	-
Залишковий метанол	Не більше 3000 ppm	-	*1
Кількісний вміст аторвастатину	95,0 - 105,0 % від зазначеної кількості	99,4	-
Розчинення аторвастатину	Не менше 75 % (Q) від зазначеної кількості протягом 30 хвилин	99 -101	-
Мікробіологічна якість – Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Не більше 1000 КУО в 1 г	< 10	*2
Мікробіологічна якість – Загальна кількість дріжджових та плісневих грибів (ТУМС)	Не більше 100 КУО в 1 г	< 10	*2
Мікробіологічна якість - Escherichia coli	Відсутні в 1 г	Відповідає "16"	*2

Пр.* = Примітка

*1 Не рутинний метод. Випробування проводиться 1 раз на рік.

*2 випробування проводиться відповідно до програми (описана в МКЯ)



Даний сертифікат якості має електронний підпис.
Сертифікат створено автоматично валідованою комп'ютерною програмою SAP.

Дата друку сертифікату: 01.02.2024
Сторінка: 2/2