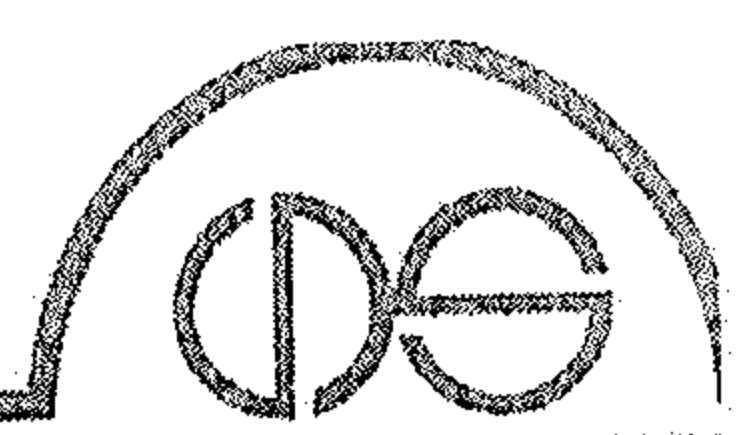


ОРИГІНАЛ



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 № 7

Тел./Факс +38 044 281 23 33

Е-пошта Уповноваженої особи: UA_QP@acino.swiss

31 01 20 20
Складське господарство

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 47/2024

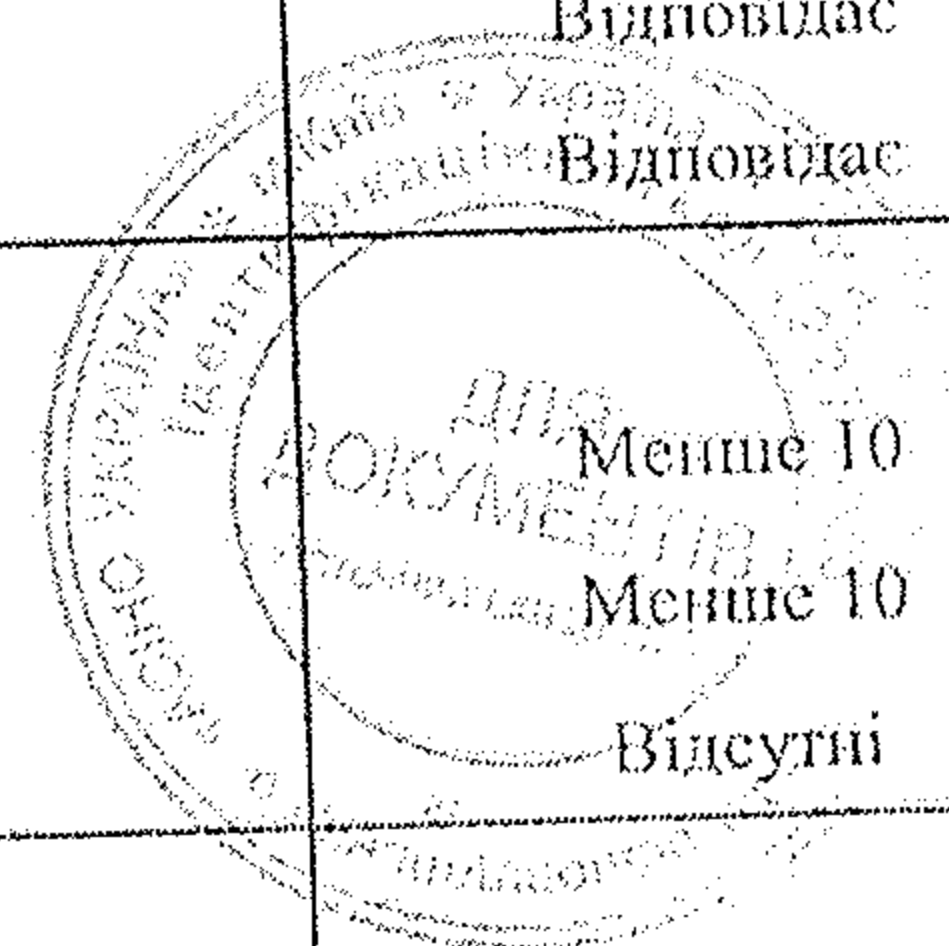
НЕОГАБІН 75, капсули по 75 мг в блістерах №10, заповані в пачку №30 (10x3)	№ реєстраційного посвідчення: UA/13702/01/02 Термін дії реєстраційного посвідчення: безстроково
---	--

Склад на одну капсулу діючих речовин: прегабаліну – 75 мг.

№ серії: 230124
Дата виробництва: 10.01.2024
Дата контролю: 24.01.2024
Контроль відповідно до: МКЯ ЛЗ від 23.02.2022 до РП № UA/13702/01/02 та зм. до інструкції

Кількість продукції в серії: 12970 од.уп.
Термін придатності: 01.2027

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Тверді желатинові капсули № 2 білого кольору. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, стаття «Капсули». Вміст капсул – порошок білого або майже білого кольору. Допускається наявність спресованих стовпчиків або грудочок, які при натисканні розпадаються.	Відповідає
Ідентифікація	2.1. На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманої при проведенні випробування «Кількісне визначення», час утримування основного піку прегабаліну має співпадати з часом утримування основного піку прегабаліну на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$.	Відповідає
	2.2. Інфрачервоний спектр випробовуваного зразка має співпадати зі спектром стандартного зразка.	Відповідає
Середня маса вмісту капсули	Від 142,5 мг до 157,5 мг (150 мг $\pm 5\%$).	151,9 мг
Розчинення	Не менше 85 % (Q) прегабаліну (C ₈ H ₁₇ NO ₂), від вказаної в розділі «Склад на одну капсулу» – за 15 хв.	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Критерії прийнятності мають відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40: $AV \leq 15,0\% (L_1); AV \leq 25,0\% (L_2)$.	Відповідає
Супровідні домішки	Прегабаліну лактаму – не більше 0,2 %;	Відповідає
	Будь-якої іншої домішки – не більше 0,2 %;	Відповідає
	Сума домішок – не більше 1,0 %.	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10 ⁴ КУО/г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ГУМС) – 10 ² КУО/г. Наявність Escherichia coli в 1 г – не допускається.	Менше 10 Менше 10 Відсутні
	Кількість вмісту прегабаліну:	78,06 мг/капс.



Х. С. С. 0400
10 06.02.24

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Упаковка	Повинна відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає
Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ від 23.02.2022 до РП № UA/13702/01/02 та зм. до інструкції

Керівник ДКЯ

Д.Б. Косенко
П.І.Б.


Підпис

«24» 07 2024 р.

Висновок:

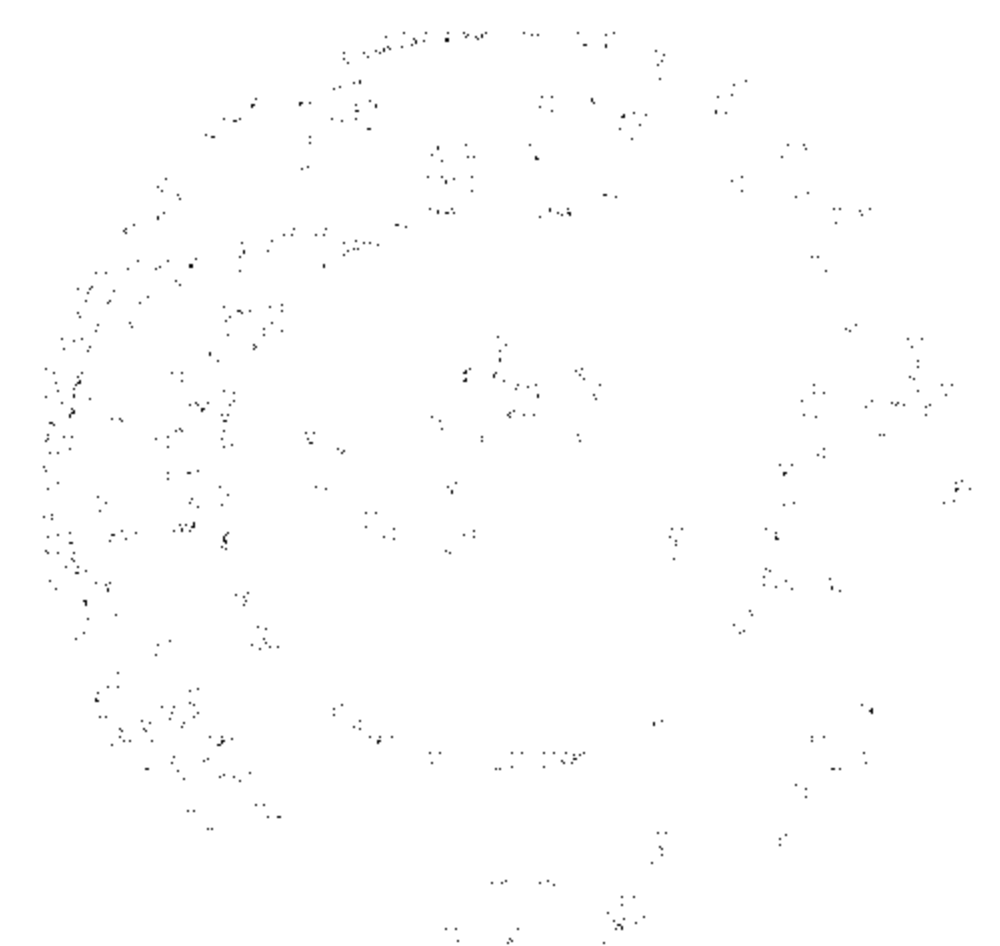
Цим я підтверджую, що приведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і був проведений контроль її якості на вищевказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному доєє. 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

«25» 07 2024 р.



ОРИГІНАЛ
Відділ уповноважених осіб

