

ВІДДІЛ УПОВНОВАЖЕНИХ ОСІБ

КОПІЯ № 1

ТОВ «Фарма Стар»

Україна, м. Київ, бульвар Вицлава Гавела, будинок 86

№ Ліцензії на виробництво серія АВ № 501328

№ Сертифікату відповідності GMP 067/2021/GMP

Тел./Факс +38 044 281 23 33

Е-mail уповноваженої особи: Nadia.Stelmakh@acino.swiss

24 " 11 2022 р.

Складське господарство

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 665/2022

**КАРБАМАЗЕПІН-ФС,**  
таблетки по 200 мг  
в блістерах №10, заповані в пачку №20 (10x2)

№ реєстраційного посвідчення: UA/9471/01/01  
Термін дії реєстраційного посвідчення: безстроково

Склад на одну таблетку діючих речовин: карбамазепіну – 200 мг.

№ серії: 081122  
Дата виробництва: 08.11.2022  
Дата контролю: 19.11.2022

Кількість продукції в серії: 16475 од.уп.  
Термін придатності: 11.2025

Контроль відповідно до: МКЯ ЛЗ від 16.08.2022 до РП № UA/9471/01/01 та зм. до інструкції

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Таблетки, білого або майже білого кольору, з двоопуклою поверхнею, круглої форми, з рискою з одного боку.	Відповідає
Ідентифікація	2.1. На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманого при проведенні випробування «Кількісне визначення», час утримування основного піку карбамазепіну має співпадати з часом утримування основного піку карбамазепіну на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$ . 2.2. УФ-спектр випробовуваного розчину в області від 230 нм до 360 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі $(287 \pm 2)$ нм.	Відповідає
Середня маса	Від 266 мг до 294 мг (280 мг $\pm 5\%$ )	280 мг
Однорідність дозованих одиниць	Критерії прийнятності мають відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає
Розчинення	Не менше 75 % (Q) - за 60 хв.	Відповідає
Супровідні домішки	Домішки А - не більше 0,1 %; Домішки Е - не більше 0,1 %; Будь-якої іншої домішки - не більше 0,1 %; Сума домішок - не більше 0,5 %.	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – $10^3$ КУО/г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – $10^2$ КУО/г. Наявність Escherichia coli в 1 г – не допускається.	Відповідає Відповідає Відповідає
Кількісне визначення карбамазепіну	Від 190 до 210 мг/таб.	Відповідає



Рез. ан. № 0665 від 03. 01. 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 16.08.2022 до РП № UA/9471/01/01 та зм. до інструкції

Керівник ДКЯ

Д.Б. Косенко  
П.І.Б.

Підп.

11 2022 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

Н.О. Стельмах  
П.І.Б.

Підпис

«20» 11 2022 р.

ОРИГІНАЛ  
Відділ уповноважених

