



Україна, 65080, м. Одеса, Люстдорфська дорога, 86, тел. (048) 7772950, факс (0482) 340803.
E-mail: INFO@INTERCHEM.COM.UA

Сертифікат якості № 202 від 23 вересня 2021 року

Назва лікарського засобу	ВІТАМІН С
Лікарська форма, дозування	таблетки жувальні зі смаком апельсину, по 500 мг № 8 у блистері
Реєстраційне посвідчення	UA/16002/01/01 діє до 19.05.2022 р.
Ліцензія	Виробництво лікарських засобів серія АЕ № 295499 від 20.02.15 р., 65080, Одеська область, м. Одеса, Люстдорфська дорога, буд.86
Місце провадження діяльності	65025, м. Одеса, 21-й км Старокиївської дороги, 40-А
Сертифікат GMP	051/2019/GMP діє до 07.06.2022 р.
Номер серії	2020921
Розмір серії	1 469 упак. № 56
Дата виробництва	16.09.2021 р.
Аналіз проведено згідно з МКЯ до р/п UA/16002/01/01 зі зміною № 1	

Найменування показників	Вимоги МКЯ	Результати випробувань
1	2	3
Опис	Таблетки рожево-оранжевого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою. Допускається неоднорідність кольору (вкраплення білого та рожево-оранжевого кольору). На поверхні таблетки допускається наявність порошкоподібного нальоту.	Таблетки рожево-оранжевого кольору, плоскоциліндричної форми з фаскою. Допускається неоднорідність кольору (вкраплення білого та рожево-оранжевого кольору). На поверхні таблетки допускається наявність порошкоподібного нальоту.
Ідентифікація	Реакція з срібла нітрату розчином Р2, випадає білий осад (аскорбат-іон). Реакція (с) на натрій. С. Ультрафіолетовий спектр поглинання розчину препарату, одержаного для кількісного визначення аскорбінової кислоти, в області від 200 нм до 320 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 244 нм. D. Спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 380 нм до 650 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі 484 нм (для барвника).	Позитивна Позитивна $\lambda_{\max} = 244 \text{ нм}$ $\lambda_{\max} = 483 \text{ нм}$
Середня маса	Від 1140,0 мг до 1260,0 мг.	1213,1 мг



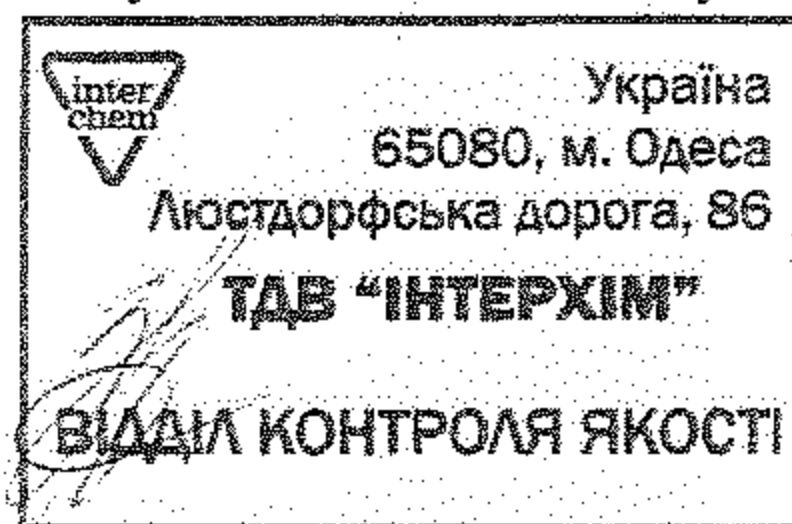
Вк. ак. № 1350 05 07.10.21

1	2	3
Однорідність дозованих одиниць*	Приймальне число (AV) для перших 10 одиниць повинне бути менше або дорівнювати L1 (15,0). Якщо приймальне число більше L1, випробуванню піддають наступні 20 одиниць і обчислюють приймальне число. Вимоги ОДО виконуються, якщо кінцеве приймальне число, розраховане із 30 одиниць, менше або дорівнює L1 і жоден індивідуальний вміст у дозованій одиниці не є меншим за $(1 - L2 \times 0,01)M$ і не більшим за $(1 + L2 \times 0,01)M$ при обчисленні приймального числа ($L2=25,0$).	3,3
Розчинення	До розчину за 45 хв має перейти не менше 75 % (Q) від номінального вмісту $C_6H_8O_6$ (аскорбінової кислоти)	94,3 %
Кількісне визначення	Вміст $C_6H_8O_6$ (аскорбінової кислоти) та $C_6H_7NaO_6$ (натрію аскорбату) в таблетці має бути від 475,0 мг до 525,0 мг, у перерахунку на аскорбінову кислоту та середню масу таблетки.	511,5 мг
Мікробіологічна чистота**	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^3 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^2 КУО/г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	25 КУО/г Менше 5 КУО/г Відсутні
Пакування	По 8 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці	Відповідає
Маркування	Згідно з МКЯ	Відповідає
Термін придатності	2 роки	До 10.2023 р.
* - Контроль даного тесту проводять для кожної п'ятої серії готового препарату у зв'язку з тим, що цей тест контролюють в нефасованих таблетках кожної серії препарату. ** - Контроль даного тесту проводять для кожної п'ятої серії готового препарату у зв'язку з відповідністю виробництва ГЛЗ вимогам НВП (GMP).		

Висновок: ВІТАМІН С, таблетки жувальні зі смаком апельсину по 500 мг №56 (8*7) серії 2020921 відповідає вимогам МКЯ до р/п UA/16002/01/01 зі зміною № 1.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування і маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Заступник генерального директора з якості
/Уповноважена особа



В. О. Гіхер

