

АТ „КНІВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД“
Україна, 04073, м. Київ, вул. Котилівська, 38.
Приймальня: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича дільниця
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Котилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014р.
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014р.
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної виробничої практики
№ 001/2022/GMP від 05.01.2022 р., термін дії до
05.11.2024 р.

Сертифікат серії № І

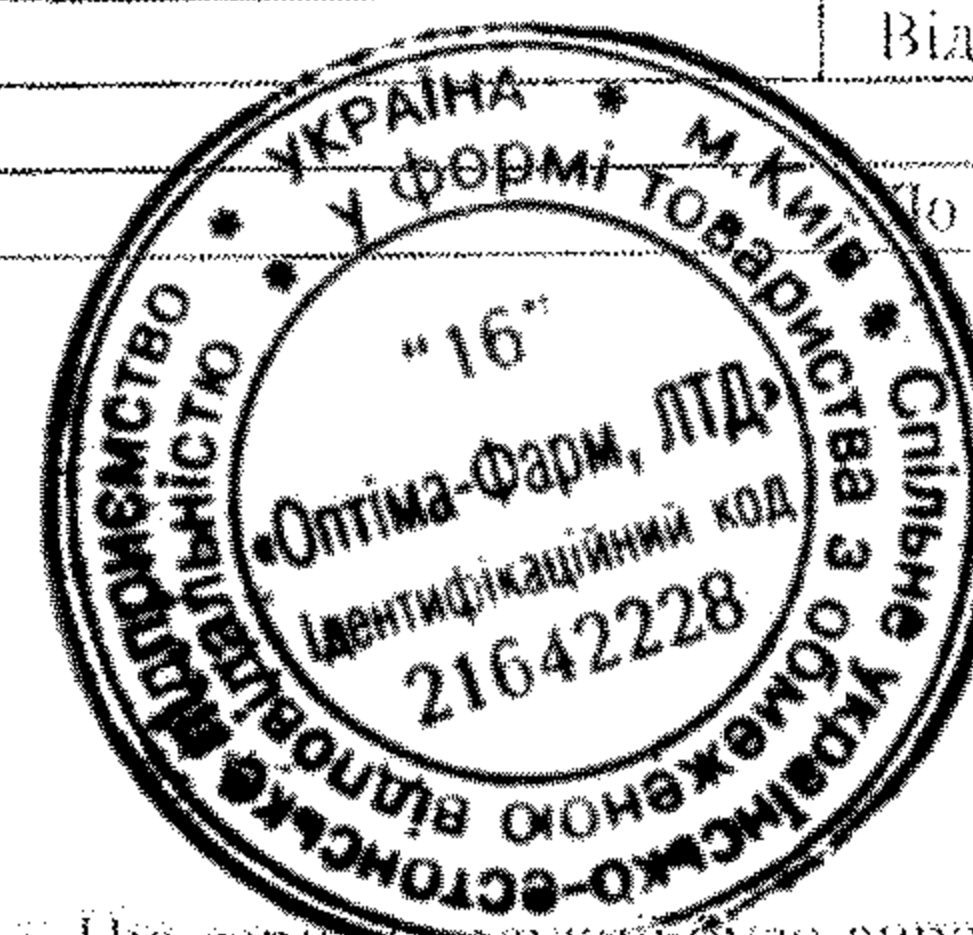
Назва продукції, лікарська форма	Небівал, таблетки по 5 мг	Номер серії TR10124
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/4979/01/01 діє безстроково	Розмір серії 10224 уп.
Сила дії/активність	Небівололу гідрохлориду – 5 мг	Дата виробництва 01.24
Розмір та тип пакування	По 10 таблеток у блістері; по 8 блістерів у паці	Назва країни призначення Україна

Випробовування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01

Специфікація до МКЯ ЛЗ					
№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки круглої форми з плоскою поверхнею зі скошеними краями і двома перпендикулярно - пересіченими рисками, білого або майже білого кольору.		За п.1	Відповідає
2	Ідентифікація	А. Ультрафіолетовий спектр поглинання (*ДФУ, 2.2.25) випробовуваного розчину, одержаний у розділі «Розчинення», в області від 250 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (280±2) нм.		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.25	Витримує
		В. На хроматограмі випробовуваного розчину (в), одержаний у розділі «Супровідні домішки», час утримування піка небіволулу має співпадати з часом утримування піка небіволулу на хроматограмі розчину порівняння (в).		За п. 2.В, *ДФУ, 2.2.29	Витримує
3	Однорідність дозованих одиниць	Мас відповідати вимогам *ДФУ		За п. 3, *ДФУ, 2.9.40, 2.2.25	Відповідає
4	Розпадання	Не більше 15 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.1	5
5	Супровідні домішки сума домішок	Не більше 0.5 %		За п. 5, *ДФУ, 2.2.29	Відповідає
6	Розчинення	Не менше 75 % (Q) за 45 хв		За п. 6, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25	Відповідає
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ⁵ КУО в 1г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	< 50
		Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ГУМС) - 10 ² КУО в 1г.			< 10
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1г.			Відсутній
8	Кількісне визначення небіволулу (C ₂₂ H ₂₅ F ₂ NO ₄)	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, метод 1, *ДФУ, 2.2.25 або метод 2, *ДФУ, 2.2.29	5.13
		Від 4,75 мг до 5,25 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	Від 4,5 мг до 5,25 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.			
12	Термін придатності	3 роки			до 01.27

Аналіз виконали: Жердецька Л.В., Севрук І.П., Ярошук Я.В.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01

Начальник ВКЯ Бурменко К.В.



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, упаковки і аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/4979/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа Шмаргун І.В.