



## Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000001788

<b>1. Найменування продукції:</b> (назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції))	ТОРАСЕМІД-ДАРНИЦЯ 1 таблетка містить торасеміду 10 мг; таблетки по 10 мг; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3 контурні чарункові упаковки в пачці з маркуванням українською мовою
<b>2. Номер серії:</b>	RP10224
<b>3. Розмір серії:</b>	18,248 ТУП
<b>4. Країна-виробник:</b>	Україна
<b>5. Найменування країни / країн призначення для серії:</b>	Україна
<b>6. Номер реєстраційного посвідчення:</b>	UA/16245/02/02
<b>7. Дата виробництва:</b>	02.2024
<b>8. Дата закінчення терміну придатності</b> (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується):	02.2027
<b>9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:</b>	вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 072/2023/GMP
<b>10. Аналіз виконаний згідно:</b>	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/16245/02/02 від 05.07.2023 №1220, зі змінами

### Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, продовгуватої форми, з рискою та фаскою з двох сторін	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину та розчину порівняння, одержаних у розділі "Кількісне визначення", часи утримування піка торасеміду мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація В	УФ-спектр поглинання випробовуваного розчину в області від 230 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (285±2) нм	Відповідає
4	Однорідність дозованих одиниць	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число AV ≤ 15,0 %	Відповідає
5	Розпадання	Не більше 15 хв.	2 Хвилини
6	Розчинення	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3. при Q = 80 % за 30 хв.	Відповідає
7	Супровідні домішки	Домішки А – не більше 0,1 %	0,0 %
8	Супровідні домішки	Домішки В – не більше 0,5 %	0,0 %
9	Супровідні домішки	Будь-якої іншої домішки – не більше 0,2 %	Відповідає
10	Супровідні домішки	Сума домішок - не більше 0,2 %	0,0 %
11	Мікробіологічна чистота	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

Короткова  
Оксана

Георгіївна  
ЄДРПОУ/ІПН

00481212

Мікробіологічна чистота

підписано у вчасно



Вр. ан. 50553  
20.03.24



12	Кількісне визначення тorasеміду	9,5 - 10,5 мг/таб	9,9 мг/табл.
13	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
14	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає

11. Коментарі: Без коментарів

12. Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію: Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 28.02.2024

Затверджую

ПІБ: Короткова О.Г.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 28.02.2024 08:18



Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)  
00481212\_20240228\_Certificate\_170000001788.pdf

Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)  
00481212\_20240228\_Certificate\_170000001788.pdf

Документ відправлено: 08:20 28.02.2024

Власник документу

Електронний підпис

08:20 28.02.2024

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА ДАРНИЦЯ

старший інспектор-уповноважена особа: Короткова Оксана Георгіївна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 08:20 28.02.2024

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

Серійний номер: 32BA6ADA8780FF45040000009715000005D10100

Тип підпису: кваліфікований

