



52

ДЕРЖЛІКСЛУЖБА  
**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА  
 НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

проспект Валерія Лобановського, 51, м. Київ, 03110, тел/факс: (044) 363-06-50  
 E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК**  
**про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

24.05.2021

№ 19888/21/10

**РОЗАСТИН®**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

**таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг, по 10 таблеток у блистері; по 3  
 блистери в коробці з картону**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18322/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 17.09.2025

Серія лікарського засобу № **YRBG006**

Кількість ввезеного лікарського засобу 11880

Виробник

**МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД, Індія**

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "НОВА ХЕЛСКЕР",  
 ідент. код: 38204576**

(найменування та код за ЄДРПОУ юридичної особи або прізвище, ім'я, по батькові фізичної  
 особи - підприємця, її місце проживання та реєстраційний номер облікової картки платника  
 податків або серія та номер паспорта)

Протокол візуального контролю від 27.04.2021 № 1198/2.

Лабораторний аналіз якості лікарського засобу здійснений:

Державна науково-дослідна лабораторія з контролю якості лікарських засобів Державної  
 установи "Інститут громадського здоров'я ім. О.М. Марзєєва НАМН України" (м.Київ,  
 вул.Попудренка 50)

(найменування та місцезнаходження лабораторії, що провела лабораторний аналіз якості)

Висновок щодо якості лікарського засобу, виданий лабораторією від 20.05.2021 № 1231

Результати лабораторного аналізу якості лікарського засобу за перевіреними показниками **відповідають**  
 вимогам методів контролю якості (аналітично-нормативної документації).

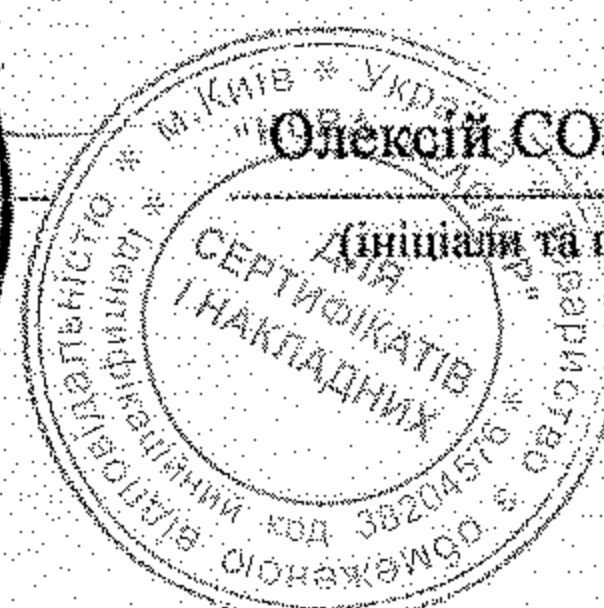
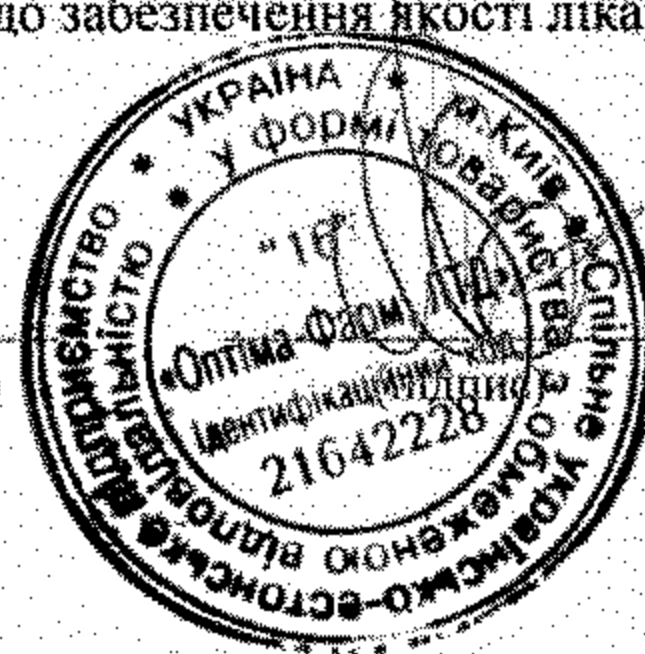
За результатами державного контролю встановлено, що лікарський засіб ввезено в Україну з  
**дотриманням** вимог законодавства щодо забезпечення якості лікарських засобів.



Заступник начальника Служби

(посадова особа органу державного контролю)

М.П.



**Олексій СОЛОДРАЙ**

(ініціали та прізвище)



МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД  
ДІЛЯНКА №. S.155 - S.159 ТА N1, ПРОМИСЛОВА ЗОНА ВЕРНА,  
ФАЗА III ТА ФАЗА IV, ВЕРНА САЛКЕТТ, IN-403 722, Індія

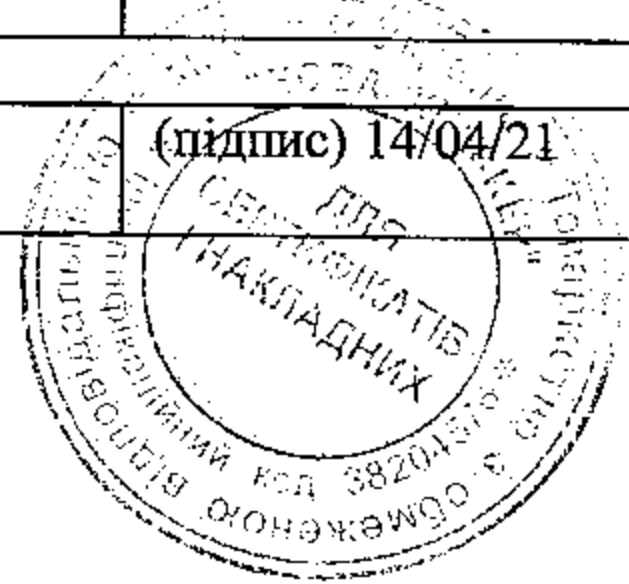
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування	<b>РОЗАСТИН®</b>	Сторінка №	Сторінка 1 з 6
М.Н.Н.	Розувастатину таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг		
Номер - посилання специфікації	FPS:R:RUBHG:EX04	Код готового продукту	FTUAR0006
Звіт №	06FP21000467	Розмір серії	1000000 Таблеток
Серія №	YRBG006	Кількість зразків	430 Таблеток
Дата виготовлення	Лютий-2021	Термін придатності	Січень-2025
Особа, що проводила відбір зразків	Рахуал. С	Країна-імпортер	Україна
Дата відбору зразків	10/03/21	Ліц. №	651
Дата звіту	21/03/21	Р.П. №.	UA/18322/01/02
Упаковка	по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в коробці з картону.	Дійсне до:	17.09.2025

№	Випробування	Специфікації		Результати
		На момент випуску	Протягом терміну придатності	
1.	Зовнішній вигляд	Круглі, двоопуклі таблетки рожевого кольору, вкриті плівковою оболонкою, з гравіюванням «10» на одній стороні та «R» на іншій, приблизно 7 мм у діаметрі.		Круглі, двоопуклі таблетки рожевого кольору, вкриті плівковою оболонкою, з гравіюванням «10» на одній стороні та «R» на іншій, приблизно 7 мм у діаметрі.
2.	Ідентифікація За УФ-спектром  Методом ВЕРХ	УФ-спектр поглинання зразку має демонструвати максимуми при тій же довжині хвилі, що й стандарт. Максимуми поглинання становлять приблизно 243 нм ± 2 нм.  У випробуванні на Кількісне визначення час утримання основного піку на хроматограмі випробуваного розчину має відповідати часу утримання на хроматограмі стандартного розчину.		УФ-спектр поглинання зразку демонструє максимуми при тій же довжині хвилі, що й стандарт. Максимуми поглинання 243 нм.  У випробуванні на Кількісне визначення час утримання основного піку на хроматограмі випробуваного розчину відповідає часу утримання на хроматограмі стандартного розчину.

	Ім'я	Посада	Підпис/Дата
Підготовлено (КЯ):	Віджей Д.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Переглянуто (КЯ):	Раму Рад	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Погоджено (Голова КЯ або УО):	Савицький І.М.	Старший менеджер	(підпис) 14/04/21
Авторизовано: (Голова ЗЯ або УО)	Савицький І.М.	Заст.менеджера	(підпис) 14/04/21



Mr. M. N. 1728 by 03.06.2021



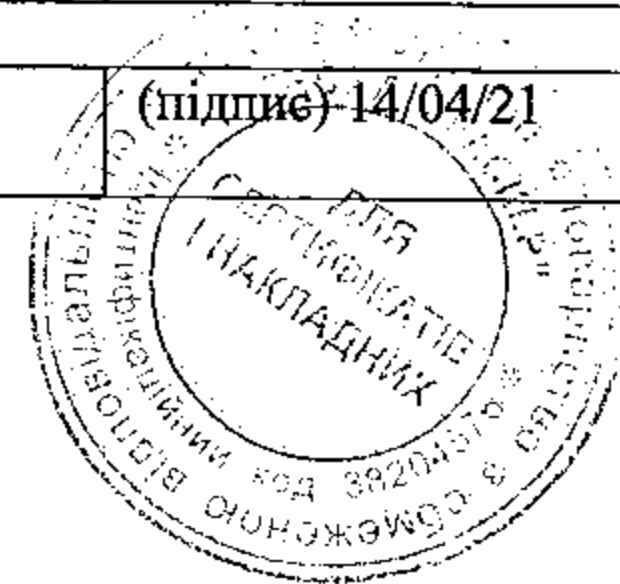
МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД  
ДІЛЯНКА №. S.155 - S.159 ТА N1, ПРОМИСЛОВА ЗОНА ВЕРНА,  
ФАЗА III ТА ФАЗА IV, ВЕРНА САЛКЕТТ, IN-403 722, Індія

ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ  
СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування	РОЗАСТИН®	Сторінка №	Сторінка 2 з 6
М.Н.Н.	Розувастатину таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг		
Номер - посилання специфікації	FPS:R:RUBHG:EX04	Код готового продукту	FTUAR0006
Звіт №	06FP21000467	Розмір серії	1000000 Таблеток
Серія №	YRBG006	Кількість зразків	430 Таблеток
Дата виготовлення	Лютий-2021	Термін придатності	Січень-2025
Особа, що проводила відбір зразків	Рахуал. С	Країна-імпортер	Україна
Дата відбору зразків	10/03/21	Ліц. №	651
Дата звіту	21/03/21	Р.П. №.	UA/18322/01/02
Упаковка	по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в коробці з картону.	Дійсне до:	17.09.2025

№	Випробування	Специфікації		Результати
		На момент випуску	Протягом терміну придатності	
3.	Ідентифікація барвника а) методом хімічного випробування (Титану діоксид) б) методом хімічного випробування (алюмінієвий лак індигокарміну) в) методом ВЕРХ (алюмінієвого лаку тартразину жовтого, алюмінієвого лаку Жовтого заходу та алюмінієвого лаку червоного чарівного)	Має з'явитися колір від жовтого до помаранчевого.  Спостерігається жовтий осад.  Час утримання відповідного піку барвника на хроматограмі випробуваного розчину має відповідати часу утримання піку на хроматограмі стандартного розчину.	З'являється колір від жовтого до помаранчевого.  Спостерігається жовтий осад.  Час утримання відповідного піку барвника на хроматограмі випробуваного розчину відповідає часу утримання піку на хроматограмі стандартного розчину.	
4.	Вміст води за КФ	Не більше 7.0 % м/м	Не більше 8.0 % м/м	6.3 % м/м
5.	Однорідність дозованих одиниць (за однорідністю складу) (методом ВЕРХ)	Рівень I: Прийнятне число перших 10 дозованих одиниць має бути менше або дорівнювати 15.0. Якщо прийнятне число більше 15.0, випробування повторюють на		ПЧ: 3.4

	Ім'я	Посада	Підпис/Дата
Підготовлено (КЯ):	Віджей Д.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Переглянуто (КЯ):	Раму Р.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Погоджено (Голова КЯ або УО):	Андрій Ф.	Старший менеджер	(підпис) 14/04/21
Авторизовано: (Голова ЗЯ або УО)		Заст.менеджера	(підпис) 14/04/21





**МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД**  
**ДІЛЯНКА №. S.155 - S.159 ТА N1, ПРОМИСЛОВА ЗОНА ВЕРНА,**  
**ФАЗА III ТА ФАЗА IV, ВЕРНА САЛКЕТТ, IN-403 722, Індія**

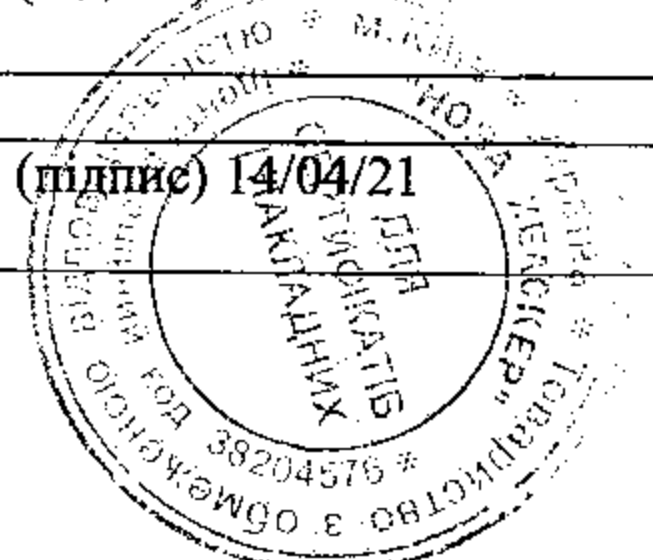
**ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ**

**СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ**

Найменування	<b>РОЗАСТИН®</b>	Сторінка №	Сторінка 3 з 6
М.Н.Н.	Розувастатину таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг		
Номер - посилання специфікації	FPS:R:RUBHG:EX04	Код готового продукту	FTUAR0006
Звіт №	06FP21000467	Розмір серії	1000000 Таблеток
Серія №	YRBG006	Кількість зразків	430 Таблеток
Дата виготовлення	Лютий-2021	Термін придатності	Січень-2025
Особа, що проводила відбір зразків	Рахуал. С	Країна-імпортер	Україна
Дата відбору зразків	10/03/21	Ліц. №	651
Дата звіту	21/03/21	Р.П. №.	UA/18322/01/02
Упаковка	по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери в коробці з картону.	Дійсне до:	17.09.2025

№	Випробування	Специфікації		Результати
		На момент випуску	Протягом терміну придатності	
		<p>наступних 20 одиницях і розраховують приймальне число.  <b>Рівень II:</b> Остаточне приймальне число 30 дозованих одиниць має бути менше або дорівнювати 15.0 і жодний індивідуальний вміст будь-якої дозованої одиниці не має бути менше, ніж <math>[1-(0.01)(25.0)]</math> М і не більше, ніж <math>[1+(0.01)(25.0)]</math> М</p>		Не застосовується
6.	<b>Розчинення (методом ВЕРХ)</b>	<p>Не менше 80% (Q) заявленого вмісту розчиняється протягом 15 хвилин.  <b>Рівень S1:</b> Випробовують 6 таблеток. Для кожної таблетки не менше 85% заявленого вмісту Розувастатину розчиняється протягом 15 хвилин. Якщо цей критерій не задовольняється, переходьте на рівень S2.  <b>Рівень S2:</b> Випробовують додатково 6 таблеток, середня кількість Розувастатину, розчиненого за 15 хвилин, всіх 12 таблеток (Рівень S1 + Рівень S2) дорівнює чи більше 80% заявленого вмісту і для жодної таблетки розчинена кількість не має бути</p>		<p>1) 101 %                  2) 95 %                  3) 97 %                  4) 98 %                  5) 100 %                  6) 100 %</p> <p>Не застосовується</p>

	Ім'я	Посада	Підпис/Дата
Підготовлено (КЯ):	Віджей Д.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Переглянуто (КЯ):	Раму Гавад	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Погоджено (Голова КЯ або УО):	Сандіп Рам	Старший менеджер	(підпис) 14/04/21
Авторизовано: (Голова ЗЯ або УО)	Заст.менеджера		(підпис) 14/04/21





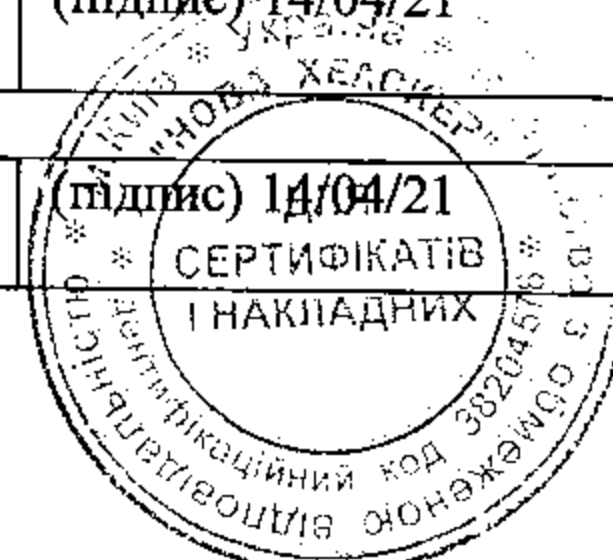
МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД  
 ДІЛЯНКА №. S.155 - S.159 ТА N1, ПРОМИСЛОВА ЗОНА ВЕРНА,  
 ФАЗА III ТА ФАЗА IV, ВЕРНА САЛКЕТТ, IN-403 722, Індія

ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ  
 СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування	<b>РОЗАСТИН®</b>	Сторінка №	Сторінка 4 з 6
М.Н.Н.	Розувастатину таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг		
Номер - посилання специфікації	FPS:R:RUBHG:EX04	Код готового продукту	FTUAR0006
Звіт №	06FP21000467	Розмір серії	1000000 Таблеток
Серія №	YRBG006	Кількість зразків	430 Таблеток
Дата виготовлення	Лютий-2021	Термін придатності	Січень-2025
Особа, що проводила відбір зразків	Рахуал. С	Країна-імпортер	Україна
Дата відбору зразків	10/03/21	Ліц. №	651
Дата звіту	21/03/21	Р.П. №.	UA/18322/01/02
Упаковка	по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці з картону.	Дійсне до:	17.09.2025

№	Випробування	Специфікації		Результати
		На момент випуску	Протягом терміну придатності	
		менше 65% заявленого вмісту. Якщо цей критерій не задовольняється, переходьте на рівень S3. Рівень S3: Випробовують додаткові 12 таблеток, середня кількість Розувастатину, розчиненого за 15 хвилин, всіх 24 таблеток (Рівень S1 + Рівень S2 + Рівень S3) дорівнює чи більше 80% заявленого вмісту і для не більш як 2 таблеток розчинена кількість не має бути менше 65% заявленого вмісту і для жодної таблетки розчинена кількість не має бути менше 55% заявленого вмісту.		Не застосовується
7.	<b>Кількісне визначення (методом ВЕРХ)</b> 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: Розувастатину кальцію еквівалентно Розувастатину	Від 9.50 мг до 10.50 мг	Від 95.0% до 105.0% заявленого вмісту	Кількісне визначення у мг: 9.94мг Кількісне визначення у %: 99.4%

	Ім'я	Посада	Підпис/Дата
Підготовлено (КЯ):	Віджей Д.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Переглянуто (КЯ):	Раму Ешад	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Погоджено (Голова КЯ або УО):	Сандея Рам	Старший менеджер	(підпис) 14/04/21
Авторизовано: (Голова ЗЯ або УО)	Сандея Рам	Заст.менеджера	(підпис) 14/04/21





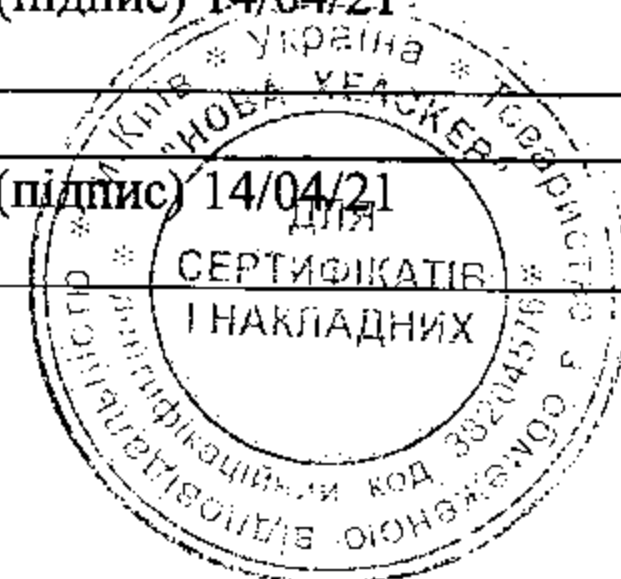
МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД  
 ДІЛЯНКА №. S.155 - S.159 ТА N1, ПРОМИСЛОВА ЗОНА ВЕРНА,  
 ФАЗА III ТА ФАЗА IV, ВЕРНА САЛКЕТТ, IN-403 722, Індія

ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ  
 СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування	РОЗАСТИН®	Сторінка №	Сторінка 5 з 6
М.Н.Н.	Розувастатину таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг		
Номер - посилання специфікації	FPS:R:RUBHG:EX04	Код готового продукту	FTUAR0006
Звіт №	06FP21000467	Розмір серії	1000000 Таблеток
Серія №	YRBG006	Кількість зразків	430 Таблеток
Дата виготовлення	Лютий-2021	Термін придатності	Січень-2025
Особа, що проводила відбір зразків	Рахуал. С	Країна-імпортер	Україна
Дата відбору зразків	10/03/21	Ліц. №	651
Дата звіту	21/03/21	Р.П. №.	UA/18322/01/02
Упаковка	по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці з картону.	Дійсне до:	17.09.2025

№	Випробування	Специфікації		Результати
		На момент випуску	Протягом терміну придатності	
8.	Супутні домішки (методом ВЕРХ) а) Відомі домішки - домішка Лактон - домішка 5-Кетокислота б) єдина максимальна невідома домішка в) Всього домішок	Не більше 0.20 % Не більше 0.30 % Не більше 0.20 % Не більше 1.0 %		0.02 % 0.04 % 0.03 % 0.1 %
9.	Залишковий вміст розчинників (методом ГХ) а) ізопропіловий спирт б) метиленхлорид	Не більше 3000 ppm Не більше 100 ppm	Не застосовується	201 ppm Не виявлено
10	Мікробіологічна чистота А. Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) Б. Загальна кількість дріжджів та грибів (ТУМС) В. Окремі мікроорганізми	Не більше 1000 КУО/г Не більше 100 КУО/г		<10 КУО/г <10 КУО/г Відсутні

	Ім'я	Посада	Підпис/Дата
Підготовлено (КЯ):	Віджей Д.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Переглянуто (КЯ):	Раму Рад	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Погоджено (Голова КЯ або УО):	Санді Фрід	Старший менеджер	(підпис) 14/04/21
Авторизовано: (Голова ЗЯ або УО)	Заст.менеджера		(підпис) 14/04/21





МІКРО ЛАБС ЛІМІТЕД  
 ДІЛЯНКА №. S.155 - S.159 ТА N1, ПРОМИСЛОВА ЗОНА ВЕРНА,  
 ФАЗА III ТА ФАЗА IV, ВЕРНА САЛКЕТТ, IN-403 722, Індія

ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ  
 СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Найменування	РОЗАСТИН®	Сторінка №	Сторінка 6 з 6
М.Н.Н.	Розувастатину таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 10 мг		
Номер - посилання специфікації	FPS:R:RUBHG:EX04	Код готового продукту	FTUAR0006
Звіт №	06FP21000467	Розмір серії	1000000 Таблеток
Серія №	YRBG006	Кількість зразків	430 Таблеток
Дата виготовлення	Лютий-2021	Термін придатності	Січень-2025
Особа, що проводила відбір зразків	Рахуал. С	Країна-імпортер	Україна
Дата відбору зразків	10/03/21	Ліц. №	651
Дата звіту	21/03/21	Р.П. №.	UA/18322/01/02
Упаковка	по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в коробці з картону.	Дійсне до:	17.09.2025

№	Випробування	Специфікації		Результати
		На момент випуску	Протягом терміну придатності	
	E.coli	Мають бути відсутні		

Коментарі: Серія відповідає встановленим стандартам якості та внутрішній специфікації виробника.  
 Розмір серії: 32518 уп. №30

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від вологи. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Заява про сертифікацію: "Цим підтверджується, що приведена вище інформація є достовірною і точною. Виробництво (включаючи пакування/маркування) і контроль якості цієї серії продукції виконано на вищезазначеній виробничій ділянці в повній відповідності з вимогами «GMP» (НВП), встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, що містяться у реєстраційному досьє країни-виробника; протоколи виробництва, упаковки і контролю якості були переглянуті і встановлені відповідними з «GMP» (НВП)."

	Ім'я	Посада	Підпис/Дата
Підготовлено (КЯ):	Віджей Д.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Переглянуто (КЯ):	Раму Е.	Асистент менеджера	(підпис) 14/04/21
Погоджено (Голова КЯ або УО):	Андрій Ф.	Старший менеджер	(підпис) 14/04/21
Авторизовано: (Голова ЗЯ або УО)		Заст.менеджера	(підпис) 14/04/21

