

АТ „КІЇВСЬКИЙ 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 дільніця:
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Котилівська, 38.
Ліцензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014 р.
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014 р.
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 № 2

Назва продукції, лікарська форма	Розістер® , таблетки, вкриті піліковою оболонкою, по 20 мг	Номер серії 6B20224
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/18695/01/02 діє до 13.04.2026	Розмір серії 8245 уп.
Сила дії/ активність	Розувастатин – 20 мг	Дата виробництва 02.24
Розмір та тип паковання	По 10 таблеток у білстери; по 3 білстери у пачці	Назва країни призначення Україна

Випробування проведено за МКЯ ЛЗ до РП № UA/18695/01/02

Специфікація до МКЯ ЛЗ

№	Показники якості	Допустимі межі		Методи контролю	Результати
1	Опис	Таблетки круглої форми з двоопуклою поверхнею, вкриті піліковою оболонкою рожевого кольору		За п. 1 (візуально)	Відповідає
2	Ідентифікація	A. На хроматограмі випробуваного розчину, одержаний у випробуванні «Кількісне визначення», ультрафіолетовий спектр поглинання основного піка повинен мати максимуми і мінімуми при тих же довжинах хвиль, що і основний пік на хроматограмі розчину порівняння. B. На хроматограмі випробуваного розчину, одержаний у випробуванні «Кількісне визначення», час утримування основного піка має відповідати часу утримування основного піка на хроматограмі розчину порівняння.	За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.29	Витримує	
3	Однорідність дозованих одиниць	Мають витримувати вимоги *ДФУ		За п. 3, *ДФУ, 2.9.40, 2.2.29	Витримує
4	Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 15 хв		За п. 4, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.29, метод 1 або метод 2	Відповідає
5	Супровідні домішки розувастатину кетон розувастатину лактон неспецифіковані домішки сума домішок	На момент випуску Не більше 0,8 % Не більше 0,2 % Не більше 0,2 % Не більше 1,2 %	Протягом терміну придатності Не більше 2,1 % Не більше 1,5 % Не більше 0,2 % Не більше 3,6 %	За п. 5, *ДФУ, 2.2.29	Відповідає Відповідає Відповідає Відповідає
6	Мікробіологічна чистота	Критерій прийнятості: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 ³ КУО в 1г. Загальне число дріжджових та плесневих грибів (TYMC) - 10 ² КУО в 1г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1г.		За п. 6, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<100 <50 Відсутні
7	Кількісне визначення розувастатин	На момент випуску Від 19 мг до 21 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	Протягом терміну придатності Від 18,5 мг до 21 мг, у перерахуванні на середню масу таблетки	За п. 7 *ДФУ, 2.2.29	20
8	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ			Відповідає
9	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			Відповідає
10	Умови зберігання	В срібній упаковці при температурі не вище 25 °C.			
11	Термін придатності	2 роки			До 02.26

Аналіз виконали: Жердецька Л.В., Сещук Я.Г., Підгоржевська О.М.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/18695/01/02

Начальник ВКЯ

Бурменко К.В.

ВІДДІЛ
КОНТРОЛЮ
ЯКОСТІ

ОСОБА
QUALIFIED
PERSON

ІМ'Я
ІНІЦІАЛИ

ІДЕНТИФІКАЦІЙНИЙ КОД

2164228

ІДЕНТИФІКАЦІЙНИЙ КОД

ІДЕНТИФІКАЦІЙНИЙ КОД