



**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ**

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК

про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

19.01.2024

№ 2026/24/26

АСПРОЗА®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

капсули тверді по 20 мг/100 мг; по 10 капсул у блистері; по 3 блистери в пачці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18799/01/03 строк дії реєстраційного посвідчення 28.06.2026

Серія лікарського засобу № 13022489

Кількість ввезеного лікарського засобу 1889

Виробник

Адамед Фарма С.А., Польща

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Приватне акціонерне товариство "Фармацевтична фірма
"Дарниця", ідент. код: 00481212

(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 19.01.2024 № 203/1.

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

Начальник

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

(ініціали та прізвище)



[логотип:] «АДАМЕД» (ADAMED)

Сертифікат серії готового лікарського засобу № 5922/2023	
Назва: Аспіроза	Країна призначення: Україна
Номер серії: 13022489	Розмір серії: 1 889
Кількість діючої речовини (доза): 20 мг/100 мг	Лікарська форма: капсули тверді
Розмір упаковки: 30	Тип упаковки: блістери з поліаміду / алюмінієвої фольги / полівінілхлориду / алюмінію в картонній коробці
Дата виробництва: 11 2023	Термін придатності: 11 2026
Номер реєстраційного посвідчення: UA/18799/01/03	
Індекс: GUAAPA000016	
Назви та адреси компаній-виробників:	
<u>А. Виробник нефасованого лікарського засобу:</u> «Адамед Фарма С.А.» (Adamed Pharma S.A.) Штаб-квартира: Пенькув, ул. М. Адамкевіча 6А, 05-152 Чоснув (Pieńków, ul. M. Adamkiewicza 6A, 05-152 Czostnów) Виробнича дільниця: ул. Маршала Юзефа Пілсудського 5, 95-200 Паб'яніце (ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 5, 95-200 Pabianice)	<u>В. Виробник готового лікарського засобу:</u> Адамед Фарма С.А.» (Adamed Pharma S.A.) Штаб-квартира: Пенькув, ул. М. Адамкевіча 6А, 05-152 Чоснув (Pieńków, ul. M. Adamkiewicza 6A, 05-152 Czostnów) Виробнича дільниця: ул. Маршала Юзефа Пілсудського 5, 95-200 Паб'яніце (ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 5, 95-200 Pabianice)
<u>С. Виробник, відповідальний за тестування серії:</u> «Адамед Фарма С.А.» Штаб-квартира: Пенькув, ул. М. Адамкевіча 6А, 05-152 Чоснув Виробнича дільниця: ул. Маршала Юзефа Пілсудського 5, 95-200 Паб'яніце	<u>Д. Виробник, відповідальний за сертифікацію серії лікарського засобу:</u> «Адамед Фарма С.А.» Штаб-квартира: Пенькув, ул. М. Адамкевіча 6А, 05-152 Чоснув Виробнича дільниця: ул. Маршала Юзефа Пілсудського 5, 95-200 Паб'яніце
Перелік реєстраційних посвідчень:	
A. 204/0039/15	B. 204/0039/15
C. 204/0039/15	D. 204/0039/15
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарського засобу вимогам належної виробничої практики (GMP):	
A. IWSF.405.18.2021.IP.1 WTC/0039_01_01/74	B. IWSF.405.18.2021.IP.1 WTC/0039_01_01/74
C. IWSF.405.18.2021.IP.1 WTC/0039_01_01/74	D. IWSF.405.18.2021.IP.1 WTC/0039_01_01/74
Коментарі: PULAPE006492-01, PKJAPE006487-01;	
Кількість контрольних зразків: 30	
<input type="checkbox"/> Я підтверджую те, що всі складні коробки були промарковані відповідно до вимог, що пред'являються до присвоєння серійних номерів. <input type="checkbox"/> Я підтверджую те, що всі складні і картонні коробки були промарковані відповідно до вимог, що пред'являються до комплектування. <input checked="" type="checkbox"/> Серія не потребує серіалізації. Сертифікація: Цим я підтверджую факт перевірки умов транспортування, а також повну відповідність усіх етапів виробництва готового лікарського засобу вимогам GMP та вимогам, встановленим у дозволі(-ах) та документації, що додається до реєстраційного(-их) посвідчення(-нь) готового лікарського засобу у країні/країнах призначення.	
[штамп:]	Уповноважена особа [підпис] Александра Мадєжик (Aleksandra Madejczyk) Підпис, ім'я та прізвище Уповноваженої особи:
2023-12-18 Дата:	

«Адамед Фарма С.А.»
 Пенькув, ул. М. Адамкевіча 6А, 05-152 Чоснув 6
 телефон: +48 22 732 77 00, факс: +48 22 732 77 00
 електронна пошта: adamed@adamed.com.pl
 www.adamed.com.pl

[логотип:] «АДАМЕД»



Bx am W0842
30.01.24

Регістрація: Національний судовий реєстр, що ведеться районним судом міста-регіону Варшави, XIV Комерційний підрозділ Національного судового реєстру, № KRS 0000116926, NIP 731-17-51-025; статутний капітал: 30 000 польських злотих, повністю оплачений.

[логотип:] «АДАМЕД»

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 6025/23

Назва лікарського засобу: Аспіроза 20 мг / 100 мг, капсули тверді – 30 капсул		
Номер серії готового лікарського засобу: 13022489		Країна призначення: Україна
Номер серії нефасованого лікарського засобу: 13018486	Номер аналітичного звіту щодо нефасованого лікарського засобу: ---	
Дата виробництва: 11 2023	Термін придатності: 11 2026	

I. Результати фізико-хімічних та мікробіологічних випробувань			
№	Випробування:	Допустимі значення:	Результати:
1.	2.	3.	4.
1.	Зовнішній вигляд	Капсули тверді желатинові, розмір № 0, кришечка: непрозора, зеленого кольору з написом чорними літерами: «RSV 10», корпус: непрозорий, білого кольору з написом чорними літерами: «ASA 100». Вміст капсул: одна двоопукла овальна таблетка білого або майже білого кольору та дві двоопуклі круглі таблетки коричневого кольору в оболонці.	відповідність встановлено
2.	Ідентифікація	Час утримання та УФ-спектр основних піків на хроматограмах еталонного розчину мають відповідати часу утримання та УФ-спектру основних піків на хроматограмах розчинів випробуваних зразків.	відповідність встановлено
3.	Однорідність дозованих одиниць	Згідно з вимогами (Європейська Фармакопея 2.9.40) Розувастатин $\leq 15,0$ (L1) Ацетилсаліцилова кислота $\leq 15,0$ (L1) Додаткове випробування є прийнятним	AV (L1) = 5.4 AV (L1) = 2.0 відповідність встановлено
4.	Кількісне визначення	Розувастатин від 19,00 до 21,00 мг/капсула (від 95,0 до 105,0%) Ацетилсаліцилова кислота від 95,00 до 105,00 мг/капсула (від 95,0 до 105,0%)	20.37 мг (101.8 %) 99.95 мг (100.0 %)
5.	Хроматографічна чистота Домішки розувастатину: - Домішка D - Домішка C - Домішка B - Інші окремі неуточнені домішки - Загальний вміст домішок (за винятком саліцилової кислоти)	$\leq 0,2\%$ $\leq 0,8\%$ $\leq 0,5\%$ $\leq 0,2\%$ $\leq 1,0\%$	$< 0,1\%$ $< 0,1\%$ $< 0,1\%$ $< 0,1\%$ 0,0%
	Домішки ацетилсаліцилової кислоти: - Загальний вміст саліцилової кислоти - Інші окремі неуточнені домішки - Загальний вміст домішок (за винятком саліцилової кислоти)	$\leq 0,5\%$ $\leq 0,2\%$ $\leq 0,5\%$	$< 0,1\%$ $< 0,1\%$ 0,0%
6.	Розчинення: - Розувастатин	Прилад типу 1, що відповідає Європейській Фармакопеї Кожна капсула розчиняється на $\geq 85\%$ через 15 хвилин (S1 = Q+5%; Q = 80%) Додаткові випробування є прийнятними	результат: 104 % (101 – 105)%
	- Ацетилсаліцилова кислота	Прилад типу 1, що відповідає Європейській Фармакопеї Кожна капсула розчиняється на $\geq 85\%$ через 15 хвилин (S1 = Q+5%; Q = 80%) Додаткові випробування є прийнятними	результат: 97 % (94 – 98)%
7. ¹⁾	Мікробіологічна чистота	Загальна кількість аеробних мікроорганізмів: $\leq 10^3$ КУО/г Загальна кількість дріжджових/плісневих грибів: $\leq 10^2$ КУО/г Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	-----

¹⁾ Випробування у плановому режимі проводиться на перших трьох виробничих серіях, а потім – на кожній 10-й серії один раз на рік, залежно від того, що частіше.

Випробування було проведене відповідно до: Специфікації якості SpecDP000277/2	Дата закінчення: 14.12.2023
Цей Сертифікат аналізу підготував(-ла): Д.Мельнікович (D.Melnykowicz)	Перевірив(-ла): [підпис] Дата: [штамп:] 2023.12.14
Заява: Я підтверджую той факт, що аналіз готового лікарського засобу було проведено відповідно до чинної затвердженої аналітичної документації, зареєстрованої у Реєстраційному досьє. Випробування проводилося відповідно до процедур та вимог GMP.	
Висновок: лікарський засіб відповідає вимогам, встановленим у Специфікації якості SpecDP000277/2	

Дата:

[штамп:] 2023.12.14

Підпис:

[штамп:] від імені керівника групи [підпис]

Євгена Сапінська (Ewena Sapinska)

