



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО
"МОНФАРМ"

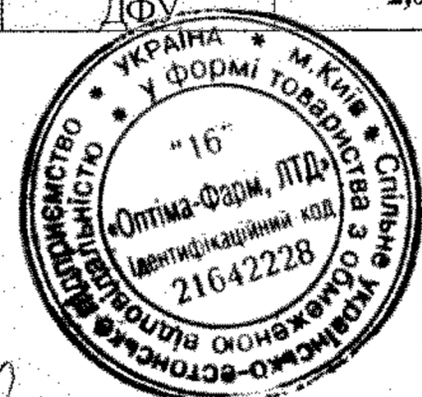
Ф-44/03-01 50

19100, Черкаська обл., м.Монастирище, вул.Заводська, 8
р/р. IBAN UA 503545070000026002340142047 в ф. ЧЕРКАСЬКЕ ОУ АТ ОЦАДБАНК
м. ЧЕРКАСИ МФО 354507 Код ЄДРПОУ 00374870
Тел. (04746) 2-53-64, 2-14-59; тел./факс 2-32-02, 2-19-57

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 70

Назва продукції	Цитрамон В	Країна-виробник	Україна
Номер РПТ	№ UA/7359/01/01	Термін дії РПТ	Необмежений
Сила дії/активність	1 таблетка містить: 240 мг кислоти ацетилсаліцилової; 180 мг парацетамолу; 30 мг кофеїну;		
Лікарська форма	Таблетки	Розмір та тип пакування	№ 6 у блистерах
Номер серії	101021	Розмір серії	68 640 уп.
Дата виробництва	27.10.2021р.	Дата закінчення терміну придатності	до X. 2023р.
Назва дільниці	Дільниця по виробництву таблеток і капсул		
Адреса дільниці	ПАТ «Монфарм», 19100 Черкаська обл., Монастирищенський район, м. Монастирище, вул. Заводська, будинок 8		
Номер ліцензії	№ 598031 серії АВ з 31.07.2012р.		
Сертифікат GMP	024/2020/GMP		

№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ	Методи контролю	Результати аналізів
1	Опис	Таблетки світло-коричневого кольору з крапліннями, з плоскою поверхнею, скошеними краями та рискою. За зовнішнім виглядом повинні відповідати вимогам ДФУ.	п.1 МКЯ ДФУ	Відповідає
2	Ідентифікація	На хроматограмі досліджуваного розчину, повинні виявитися три плями на рівні плям стандартних зразків (С3) кислоти ацетилсаліцилової, парацетамолу та кофеїну.	п. 2.1 МКЯ ДФУ, 2.2.27	Відповідає
		Реакція (b) на цитрати.	п. 2.2 МКЯ ДФУ, 2.3.1	Відповідає
3	Середня маса	0,560 г ± 5% Від 0,532 г до 0,588 г	п.3 МКЯ ДФУ, 2.9.5	0,562
4	Однорідність маси	± 5% від середньої маси таблетки	п.4 МКЯ ДФУ, 2.9.5	(-1,1)-(+0,7)
5	Розпадання	Не більше 15 хвилин	п.5 МКЯ ДФУ, 2.9.1	1
6	Розчинення	Не менше 75% (Q) за 45 хв.	п.6 МКЯ ДФУ, 2.9.3	99,9 100,2 99,2
		Кислоти ацетилсаліцилової		
		Парацетамолу Кофеїну		
7	Тальк	Не більше 3% від середньої маси	п.7 МКЯ ДФУ	2,0



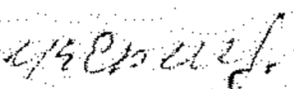
Врач. № 0159 від 12.05.2022

Accent\serifa\2021\10\Cитрамон №6_101021-1.jpg

№ з/п	Найменування показників	Вимоги МКЯ	Методи контролю	Результати аналізів
8	Супутні домішки	Площа піку 4-амінофенолу на хроматограмі досліджуваного розчину 1 не повинна перевищувати площу відповідного піку на хроматограмі розчину порівняння (а) (0,1 %). Площа піку хлорацетаніліду на хроматограмі досліджуваного розчину 1 не повинна перевищувати площу основного піку на хроматограмі розчину порівняння (б) (0,001 % (10 ppm)). На хроматограмі досліджуваного розчину 1 площа піку будь-якої іншої домішки, крім основного піку та піків аскорбінової, ацетилсаліцилової кислоти та кофеїну, не повинна перевищувати площу основного піку на хроматограмі досліджуваного (розчину 2) не більше 0,25 %.	п.8 МКЯ ДФУ 2.2.27	0,00 0 0,003
9	Саліцилова кислота	Оптична густина досліджуваного розчину не повинна перевищувати оптичну густина розчину стандартного зразка (СЗ) саліцилової кислоти (не більше 3 %).	п.9 МКЯ ДФУ 2.2.25	Відповідає
10	Однорідність дозованих одиниць	Максимально допустиме приймальне число $L_1=15,0; L_2=25,0$ Кофеїну Парацетамолу Кислоти ацетилсаліцилової	п.10 МКЯ ДФУ, 2.9.40	3,0 1,6 1,4
11	Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів не більше 10^7 КУО/г.	п.11 МКЯ ДФУ, 5.1.4, 2.6.12 N, 2.6.13 N	25
		Загальне число дріжджових та плісневих грибів не більше 10^2 КУО/г.		10
		Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г препарату.		Не виявлено
12	Кількісне визначення Кислоти ацетилсаліцилової Кофеїну Парацетамолу	Від 228 до 252 мг	п.12.1 МКЯ	243
		Від 27,7 до 32,3 мг	п.12.2 МКЯ	29,8
		Від 171 до 189 мг	п.12.3 МКЯ	177
13	Упаковка	За розділом "Упаковка" МКЯ до РП №UA/7359/01/01	п.13 МКЯ	Відповідає
14	Маркування	Згідно затвердженого тексту маркування	Згідно тексту маркування	Відповідає

Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С та недоступному для дітей місці.

Висновок: зазначена серія продукції відповідає вимогам МКЯ до РП №UA/7359/01/01 за перевіреними показниками.

Виконав: Старший хімік ВКЯ  Чепуренко О. В.

Заява про сертифікацію:

«Цим я підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були здійснені в повній відповідності з вимогами, зазначеними в чинній настанові з GMP, затвердженій Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного доось».

Серія 101021 готової продукції Цитрамон В, таблеток №6 у блистері дозволено до реалізації.

Уповноважена особа з якості



Чепуренко О. В. Дата

