



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 150866

Азimed®

Серія	0090198
Співвідношення активності, лікарська форма та розмір	порошок для оральної суспензії, 200 мг/5 мл; 1 флакон з порошком (600 мг азитроміцину) для 15 мл суспензії у флаконі; по 1 флакону разом з каліброваним шприцом і мірною ложечкою в пації; 5 мл суспензії містить азитроміцину дигідрату в перерахуванні на азитроміцину 200 мг.
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країни призначення для серії	Україна
Регістраційне посвідчення, термін дії	№UA/7234/03/01, діє безстроково
Розмір серії	5,688 тис. флак.
Дата виробництва	12.02.2024
Термін придатності	2,00 р.
Придатний до	01.2026
Умови зберігання	В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів, Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	ЛЕ №295498
Свідчення про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/7234/03/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7; текст маркування до РП №UA/7234/03/01 (казас МОЗ від 29.03.2021 №592) (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Нижче вказано, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції було вироблено (виробничою пакувальною та маркуванням) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

26.02.2024

Марія ГОЛОЙДА



Сертифікат аналізу № 150172

Азимед®

порошок для оральної суспензії, 200 мг/5 мл; 1 флакон з порошком (600 мг азитроміцину) для 15 мл суспензії у флаконі; по 1 флакону разом з калібровочним шприцом і мірною ложечкою в пачці;

5 мл суспензії містить азитроміцину дигідрату в перерахуванні на азитроміцини 200 мг

Серія 0090198
 Кількість в серії 5,688 тис. флак
 Дата виробництва 12.02.2024
 Дата видачі 26.02.2024
 Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/7234/03/01, зміни №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7; текст маркування до РП №UA/7234/03/01 (наказ МОЗ від 29.03.2021 №592)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Вітловка
1	Опис	Порошок від білого до жовтувато-білого кольору з характерним запахом банана, ванілі і ванілі.	Відповідає	Відповідає
2	Характеристика приготованої суспензії	Після приготування повинна бути однорідна суспензія від білого до світло-жовтого кольору, з характерним запахом банана, ванілі і ванілі.	Відповідає	Відповідає
3	Ідентифікація	ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
4	pH	Від 8,5 до 11,0	10,6	Відповідає
5	Вода	Не більше 1,5 %	0,3	Відповідає
6	Розчинення, %	Лікарський засіб має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.3 при регламентованому ступені розчинення азитроміцину (Q) 70% від номінального вмісту в 5 мл суспензії.	Відповідає (96-104%)	Відповідає
7	Супровідні домішки, %	Домішка І - не більше 0,7 %	Відповідає	Відповідає
		Домішка F - не більше 0,5 %	Відповідає	Відповідає
		Домішка М - не більше 0,5 %	Відповідає	Відповідає
		Домішка L - не більше 0,5 %	Відповідає	Відповідає
		Сума домішок D і J - не більше 0,5 %	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша домішка - не більше 0,2 %	Відповідає	Відповідає
		Сума всіх домішок - не більше 3,0 %	Відповідає	Відповідає
8	Однорідність маси доз	Лікарський засіб має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.27	Відповідає	Відповідає



№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) (для стійких форм мікроорганізмів) - не більше 1000 КУО в 1 г.	Відповідає / < 1000 КУО /	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - не більше 100 КУО в 1 г.	Відповідає / < 20 КУО /	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli (для стійких форм мікроорганізмів) в 1 г.	Відповідає	Відповідає
10	Кількісне визначення, мг	Вміст азитроміцину в 5 мл суспензії має бути від 190,0 мг до 210,0 мг.	198,7	Відповідає
11	Маркування	Згідно МКЯ ЛЗ.	Відповідає	Відповідає
12	Упаковка	Згідно МКЯ ЛЗ.	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 2.00 років

Придатний до: 31.01.2026

Умови зберігання: В оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/7234/03/01, зміна №1, №2, №3, №4, №5, №6, №7; текст маркування до РП №UA/7234/03/01 (наказ МОЗ від 29.03.2021 №592)

Начальник ВКЯ

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ



Вх. акт N 0112. сев

28.02.2024

