
Сертифікат якості № 040000113443
**Небуломакс, суспензія для розпилення, 0,25 мг/мл, по 2 мл в однодозовому контейнері,
по 5 контейнерів у пакеті, по 4 пакети у пачці**

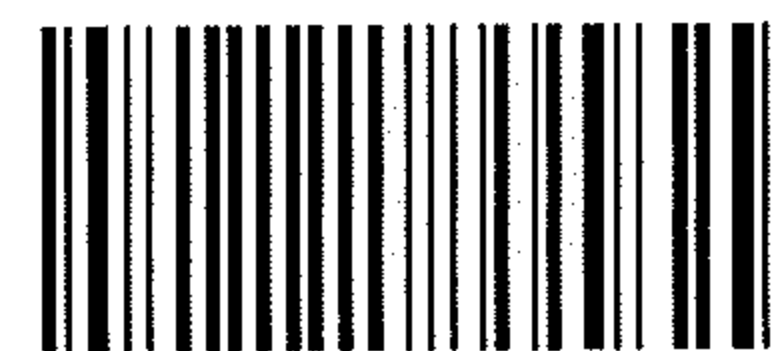
1МЛ СУСПЕНЗІЇ ДЛЯ РОЗПИЛЕННЯ МІСТИТЬ 0,25 МГ БУДЕСОНІДУ

Номер серії:	30224	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	77.440 Тис.штук	№ Реєстр. посвідчення:	UA/19356/01/02
Дата виробництва:	02.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	05.05.2027
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/19356/01/02 від 05.05.2022 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Біла або майже біла суспензія, що легко ресуспендується, наповнена в контейнери із поліетилену, що містять разову дозу	Відповідає
Ідентифікація		
будесонід	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній в розділі «Кількісне визначення. Будесонід», часи утримування піків будесоніду епімеру А та будесоніду епімеру В мають співпадати з часами утримування піків будесоніду епімеру А та будесоніду епімеру В на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$.	Відповідає
будесонід	Ультрафіолетовий спектр випробовуваного розчину в діапазоні від 200 нм до 350 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (247 ± 2) нм.	245 нм
динатрію едетат	На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаній в розділі «Кількісне визначення. Динатрію едетат», час утримування піку комплексу заліза має співпадати з часом утримування піку комплексу заліза на хроматограмі розчину порівняння з точністю $\pm 2\%$	Відповідає
pH	Від 4,0 до 5,0	4,5
Однорідність вмісту	Вміст у кожній однодозовій одиниці має знаходитися в межах від 85 % до 115 % від середнього вмісту	Відповідає
Розмір часток		
середній діаметр часток	Не більше 4 μm	4 мкм



*Рх. Оптимі 1703
вдг 070324/ЖК*



частки з діаметром менше або рівним 7 μ m	Не менше 90 %	95 %
Супровідні домішки		
будь-яка домішка	Не більше 0,5 %	0,1 %
сума домішок	Не більше 1,5 %	0,1 %
Стерильність	Має бути стерильним	Відповідає
Кількісне визначення		
будесонід	Від 0,238 мг до 0,262 мг в 1 мл препарату (На момент випуску). Від 0,231 мг до 0,262 мг в 1 мл препарату	0,250 мг/мл
динатрію едетат	Від 0,09 мг до 0,11 мг в 1 мл препарату	0,10 мг/мл
Епімер А	Від 40,0 % до 51,0 %	47,2 %
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 2 роки До 02.2026

Умови зберігання: Лікарський засіб не потребує особливих умов зберігання. Не заморожувати. Зберігати контейнери в пакеті для захисту від світла. Після розкриття пакету, контейнери, що в ньому містяться, слід використати протягом 3 місяців

Коментарі:

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження
Уповноважена особа - Начальник відділу ВСтаВП

Лантух Ю.М.



06.03.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №907/2023/GMP від 30.11.2023; IWSF.405.75.2023.IP.1 WTC/0492_03_01/140 від 02.08.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

