

ОРИГІНАЛ



ВІДДІЛ УПОВНОВАЖЕНИХ ОСІБ

КОПІЯ № 1

ТОВ «Фарма Стар»  
Україна, м. Київ, бульвар Вацлава Гавела, будинок 8  
№ Ліцензії на виробництво серві АВ № 501328  
№ Сертифікату відповідності GMP 067/2021/GMP

« 05 » 02 2024  
Тел./Факс: +38 044 281 23 33  
E-mail: info@acino.ua, ua\_cp@acino.swiss

Складське господарство

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ № 78/2024

<b>ВАЛЬПРОКОМ 500 ХРОНО,</b> таблетки, вкриті плівковою оболонкою, пролонгованої дії по 500 мг в блистерах №10, заповнені в пачку №60 (10x6)	№ реєстраційного посвідчення: UA/2169/01/02 Термін дії реєстраційного посвідчення: безстроково
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

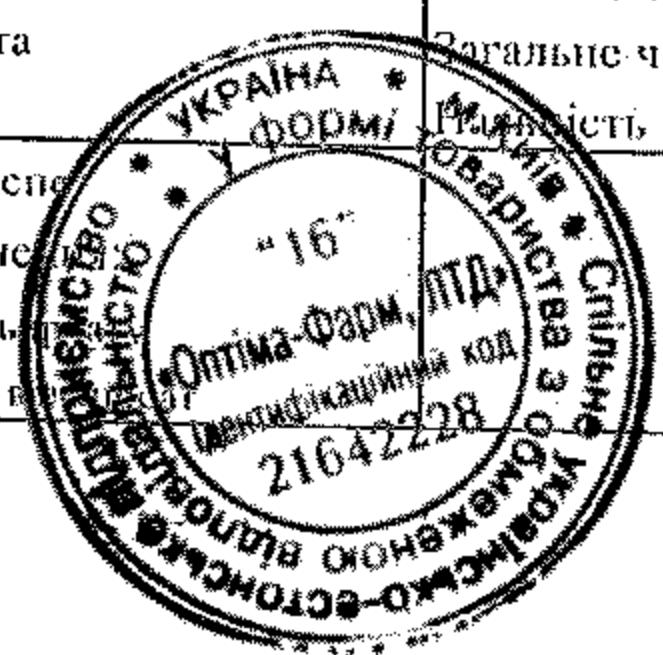
Склад на одну таблетку діючих речовин: вальпроату натрію - 333 мг, вальпроевої кислоти - 145 мг.

№ серії: 130124  
Дата виробництва: 09.01.2024  
Дата контролю: 01.02.2024

Кількість продукції в серії: 4094 од.уп.  
Термін придатності: 01.2027

Контроль відповідно до: МКЯ ЛЗ від 15.07.2021 до РП № UA/2169/01/02 та зм. до інструкції

НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Опис	Таблетки круглої форми, з двоопуклою поверхнею, з рискою з одного боку, вкриті плівковою оболонкою білого кольору. За зовнішнім виглядом має відповідати вимогам ДФУ, стаття «Таблетки».	Відповідає
Ідентифікація	2.1. На хроматограмі випробовуваного розчину, отриманого при проведенні тесту «Кількісне визначення. Іони вальпроату», час утримування основного піку кислоти вальпроевої має збігатися з часом утримування піку кислоти вальпроевої на хроматограмі розчину порівняння (кислота вальпроева). 2.2. Порошок розтертих таблеток, змочений кислотою хлористоводневою Р і внесений в безбарвне полум'я, забарвлює його в жовтий колір (реакція (с) на натрій).	Відповідає
Середня маса	Від 651 мг до 719 мг (685 мг ± 5 %)	683 мг
Однорідність дозованих одиниць	Однорідність дозованих одиниць препарату для іона вальпроату в перерахунку на вальпроат натрію має відповідати вимогам ДФУ, 2.9.40.	Відповідає
Розчинення	Кількість іонів вальпроату, в перерахунку на натрію вальпроат, які мають перейти в розчин, від зазначеної в назві препарату (500 мг): - від 15 % до 35 % - за 1 годину; - від 30 % до 50 % - за 3 години; - від 45 % до 65 % - за 6 годин.	Відповідає Відповідає Відповідає
Залишкові кількості органічних розчинників	Етанол – не більш 1,0 %	0,3 %
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 10 <sup>4</sup> КУО/г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 10 <sup>3</sup> КУО/г. Кількість Escherichia coli в 1 г - не допускається.	Менше 100 Менше 50 Відсутні
Кількісне визначення іонів вальпроату натрію	Від 475 до 525 мг/таб. Від 308 до 358 мг/таб.	494 мг/таб. 326 мг/таб.



Зх.акт 10980 від 06.02.24

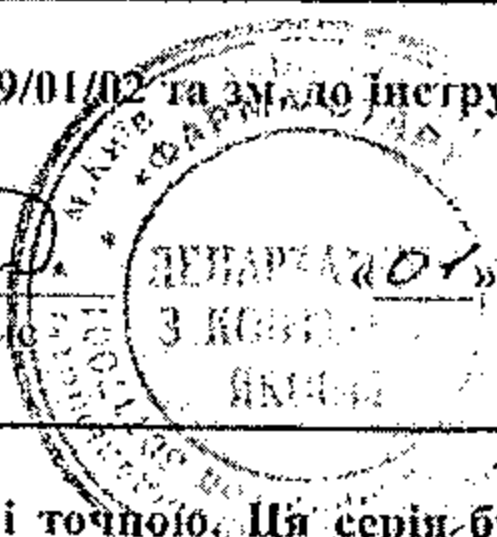
НАЙМЕНУВАННЯ ПОКАЗНИКА	ВИМОГИ НОРМАТИВНОЇ ДОКУМЕНТАЦІЇ	РЕЗУЛЬТАТ
Упаковка	Повинна відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає
Маркування	Повинно відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ від 15.07.2021 до РН № UA/2169/01/02 та згідно інструкції

Керівник ДКЯ

Д.Б. Косенко  
П.І.Б.

Підпис



«02» 02 2024 р.

Висновок:

Цим я підтверджую, що приведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія була виготовлена (включаючи упаковку/маркування) і був проведений контроль її якості на вищевказаній ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному доєє. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлена відповідність вимогам GMP. Препарат дозволено до реалізації.

Уповноважена особа:

О.Ю. Яценко  
П.І.Б.

Підпис

«01» 02 2024 р.

