



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

25.08.2023

№ 43218/23/26

МАКСІГРА ДРАЙВ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
таблетки, вкриті плівковою оболонкою по 20 мг; по 2 таблетки у блистері, по 1 блистеру
в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18415/01/04 строк дії реєстраційного посвідчення 30.10.2025

Серія лікарського засобу № 020623

Кількість ввезеного лікарського засобу 5045

Виробник

Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А., Польща
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ПОЛЬФАРМА
ЮА", ідент. код: 42781598
(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 25.08.2023 № 2449/2.

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

В. о. начальника

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Іван ЗАДВОРНИХ

(ініціали та прізвище)





Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А.
Виробниче відділення в Новій Дембі
вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща
Тел.: +48158465400

СЕРТИФІКАТ ПРО ЯКІСТЬ №: 481 25502

Найменування продукції: **МАКСІГРА ДРАЙВ**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №2 (№2x1)

Країна-виробник: Польща

Номер реєстраційного посвідчення: UA/18415/01/04

Сила дії/активність: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: тадалафілу 20 мг

Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг

Розмір і тип упаковки: по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою

Індекс: TDLF-8414-800

Номер серії: 020623

Розмір серії: 5045 уп.

Дата виробництва: 06.2023

Дата закінчення терміну придатності: 06.2026

Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А. Виробниче відділення в Новій Дембі, вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща

Сертифікат відповідності GMP: №IWPS.405.104.2019.KK.1 WTC/0105_03_01/246

9. Остаткові розчинники: - Ацетон - 2-пропанол	Не більше 5000 ppm Не більше 5000 ppm	< 500 ppm (<PR) < 500 ppm (<PR)
10. Мікробіологічна чистота^{N, S} - ТАМС - ТУМС - Escherichia coli	Не більше 10 ³ в 1 г. Не більше 10 ² в 1 г. Відсутність Escherichia coli в 1 г.	< 10 ¹ в 1 г. < 10 ¹ в 1 г. відсутні в 1 г.

^N Тест рутинний. Проводять на перших 10 комерційних серій препарату, потім - нерутинний тест. (Частота випробувань - кожна 10 серія) але не менше ніж для однієї серії препарату в рік

^M Як результат має використовуватися середнє кількісне визначення з тесту «Однорідність дозування» або має бути проведено випробування за методикою

^S Випробування проводять при дослідженні стабільності, розклад досліджень зазначено в протоколі стабільності

Вказаний в цьому сертифікаті товар за якістю відповідає вимогам: МКЯ, заводській специфікації S/4-0286.09 ред. 01

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) 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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

Дата оформлення сертифікату: 27.07.2023

Затвердив:
Керівник відділу контролю якості
(Quality Control Manager)

Я підтверджую факт, що серія була випущена в обіг.

Дата підписання: 27.07.2023

Уповноважена особа
(Qualified Person)

Osoba Wykwalifikowana

Marta Partyka



СЕРТИФІКАТ ПРО ЯКІСТЬ №: 481 25502

Найменування продукції: **МАКСІГРА ДРАЙВ**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №2 (№2x1)

Країна-виробник: Польща

Номер реєстраційного посвідчення: UA/18415/01/04

Сила дії/активність: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: тадалафілу 20 мг

Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг

Розмір і тип упаковки: по 2 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою

Індекс: TDLF-8414-800

Номер серії: 020623

Розмір серії: 5045 уп.

Дата виробництва: 06.2023

Дата закінчення терміну придатності: 06.2026

Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А. Виробниче відділення в Новій Дембі, вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща

Сертифікат відповідності GMP: №IWPS.405.104.2019.KK.1 WTC/0105_03_01/246

Показники якості	НОРМИ	Методи контролю
1. Опис ^S Візуальний	таблетки вкриті плівковою оболонкою, світло-рожевого кольору, продовгуваті, двоякоопуклі, з рискою з одного боку Після розлому ядро таблетки білого або майже білого кольору	відповідає
2. Середня маса таблетки ^S	494,4 мг ± 5 %	498.1 мг
3. Однорідність дозованих одиниць та Однорідність вмісту Методика виробника	Відповідає ЕФ 2.9.40. (Прийняте значення для 10 таблеток: AV _{10 табл.} ≤ L1 % Якщо не відповідає тоді: - AV _{10 табл.} > L1 % тоді - AV _{30 табл.} ≤ L1 %; - всі індивідуальні значення не менше 0,75M та не більше 1,25M L1=15.0 и L2=25.0).	1.1 %
4. Ідентифікація тадалафілу: - (ВЕРХ) система з діодно-матричним детектором	Час утримування основного піка на хроматограмах випробуваного і стандартного розчину має збігатися. спектр відповідає такому для стандартного зразка	відповідає відповідає
5. Вміст води ^S Метод Карла Фішера	Не більше 7 %	4.3 %
6. Сукупні домішки: ^S - одинична неідентифікована домішка - сума домішок Метод ВЕРХ	Не більше 0,2 % Не більше 0,7 %	< 0.1 % < 0.1 %
7. Кількісне визначення ^S - ВЕРХ Метод ВЕРХ	95,0 – 105,0 %	98.5 %
8. Розчинення за 30 хв ^S	Q= 80%	98.5 % (мін. 97.6 % макс. 99.1 %)

