

АТ „КИЇВСЬКИЙ ВІТАМІННИЙ ЗАВОД”
Україна 04073 м. Київ, вул. Котилівська, 38
Приміщення: тел./факс (044) 461-03-08
Комерційний відділ: (044) 461-03-31
Відділ контролю якості: (044) 461-03-34



Виробнича дільниця.
Адреса: Україна, 04073, м. Київ, вул. Котилівська, 38.
Лицензія серія АВ № 598093 видана Державною службою
України з лікарських засобів від 04.07.2014 р.
Свідоцтво про атестацію лабораторії № 216 видане
Державною службою України з лікарських засобів
від 07.07.2014 р.
Сертифікат відповідності умов виробництва лікарських
засобів вимогам належної виробничої практики
№ 001/2022/GMP від 05.01.2022 р., термін дії до
05.11.2024 р.

Сертифікат серії № 5

Назва продукції, лікарська форма	Термідол, капсули м'які по 400 мг	Номер серії 2K51023
Номер реєстраційного посвідчення	№ UA/18326/01/02 Діє до 17.09.2025	Розмір серії 5828 уп
Сила дії/активність	Ібупрофен – 400 мг	Дата виробництва 10.23
Розмір та тип пакування	По 12 капсул у блістері; по 3 блістери у пачці	Назва країни призначення Україна
Випробовування проведене за МКЯ ЛЗ до РП № UA/18326/01/02		

№	Показники якості	Специфікація до МКЯ ЛЗ		Методи контролю	Результати
		Допустимі межі			
1	Опис	М'які желатинової капсули овальної форми, зі швом, прозорі, світлого жовто-коричневого кольору. Вміст капсули – прозора, безбарвна або злегка жовтувата, в'язка рідина.		За п. 1	Відповідає
2	Ідентифікація ібупрофену	А. На хроматограмі розчину порівняння (а), одержаній у випробуванні «Супровідні домішки», час утримування основного піка ібупрофену має відповідати часу утримування основного піка ібупрофену на хроматограмі розчину порівняння (б).		За п. 2.А, *ДФУ, 2.2.29	Витримує
		В. Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, одержаній у випробуванні "Кількісне визначення", в області від 200 нм до 250 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (222±2) нм.		За п. 2.В, *ДФУ, 2.2.25	Витримує
3	Розпадання	Не більше 15 хв		За п. 3, *ДФУ, 2.9.1	10
4	Однорідність дозованих одиниць	Мають витримувати вимоги *ДФУ		За п. 4, *ДФУ, 2.9.40	Витримує
5	Розчинення	Не менше 80% (Q) за 30 хв.		За п. 5, *ДФУ, 2.9.3, 2.2.25	Відповідає
6	Супровідні домішки <i>будь-які домішки суми домішок</i>	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 6, *ДФУ, 2.2.29	Відповідає Відповідає
		Не більше 0,2 % Не більше 0,5 %	Не більше 0,2 % Не більше 0,7 %		
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) 10 ³ КУО в 1 г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) 10 ² КУО в 1 г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.		За п. 7, *ДФУ, 5.1.4, 2.6.12, 2.6.13	<50 <50 Відсутні
8	Кількісне визначення ібупрофену (C ₁₃ H ₁₈ O ₂)	На момент випуску	Протягом терміну придатності	За п. 8, *ДФУ, 2.2.25	413
		Від 380 мг до 420 мг, у перерахуванні на середню масу вмісту капсули.	Від 370 мг до 420 мг, у перерахуванні на середню масу вмісту капсули.		
9	Упаковка	Відповідно до вимог МКЯ ЛЗ		За МКЯ ЛЗ	Відповідає
10	Маркування	Згідно затвердженому тексту маркування.			Відповідає
11	Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.			10 25
12	Термін придатності	2 роки			

Аналіз виконаний: Ковалок О.О., Серрук Т.І., Ковбасюк В.І.
Висновок: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/18326/01/02

Начальник ВКЯ

Бурменко Ю.В.

Заява про сертифікацію: Цим я завідаю, що наведені вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включно з пакуванням та маркуванням) та проведено контроль якості на зазначеній дільниці у повній відповідності вимог GMP, встановленим місцевим регуляторним органом, а також у відповідності до специфікацій, які містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, упаковки та аналізів були переглянуті і встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції відповідає за показниками якості МКЯ ЛЗ до РП № UA/18326/01/02 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа

Шмаруп І.В.