



Сертифікат якості № 040000111924

Адажио®, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 2,5 мг, по 10 таблеток у блистері, по 3 блистери у пачці

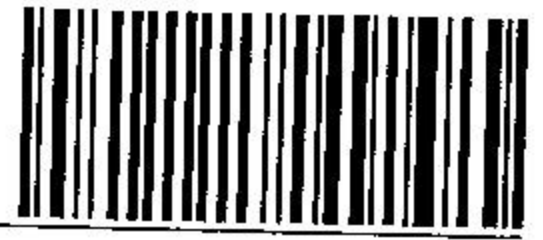
1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ ОЛАНЗАПІНУ 2,5 МГ

Номер серії:	11223	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	6.493 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/19053/01/03
Дата виробництва:	12.2023	Термін дії реєстр. посвідчення:	16.11.2026
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/19053/01/03 від 30.10.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки круглої форми, з двоопуклою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою від світло-жовтого до жовтого кольору	Відповідає
Ідентифікація		
Титану діоксид	Якісна реакція	Відповідає
заліза оксид	Якісна реакція	Відповідає
Середня маса	Від 0,101 г до 0,111 г (0,106 г ± 5 %)	0,104 г
Розчинення	Не менше 75 % (Q) через 15 хв	97 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Супровідні домішки		
домішки В	Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішки D	не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішки 1	не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішки 2	не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
будь-якої іншої домішки	не більше 0,2 %	0,2 %
сума домішок	не більше 1,5 %	0,2 %
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС)	Критерій прийнятності 10 ⁴	0 (Менше 10)
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС)	Критерій прийнятності 10 ⁴	0 (Менше 10)
Escherichia coli	Відсутність в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення		
оланзапін	Від 2,375 мг до 2,625 мг в одній таблетці	2,497 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	2 роки	До 12.2025
Умови зберігання:	Не потребує особливих умов зберігання.	



Мх. Ан. 2020 Віл 22.01.24



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 – Провідний інженер ВСтаВП

Кравченко С.М.



28.12.2023

Виробнича дільниця:

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

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

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

