



**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**

06.02.2024

№ 5107/24/26

**ІНДАПЕН**

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)  
**таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у картонній коробці**

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/0877/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення необмежений

Серія лікарського засобу № 10823

Кількість ввезеного лікарського засобу 18240

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 06.02.2024 № 395/7.

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

Начальник

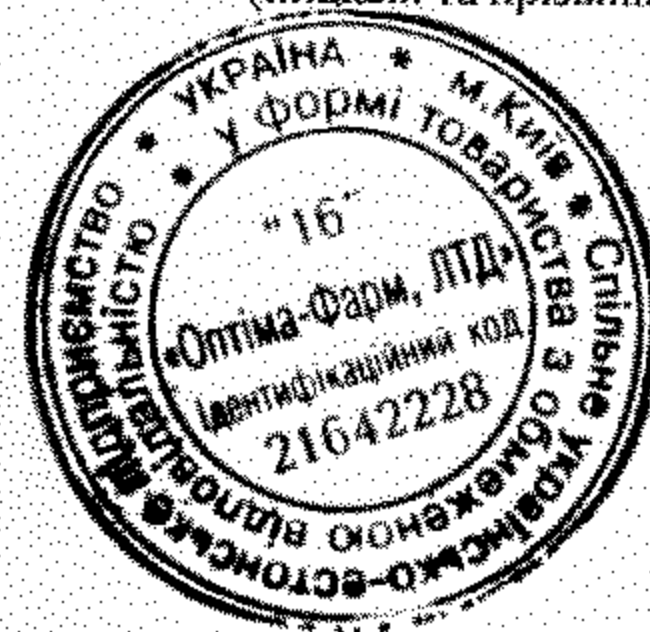
(посада: голова органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛОДЕНКО

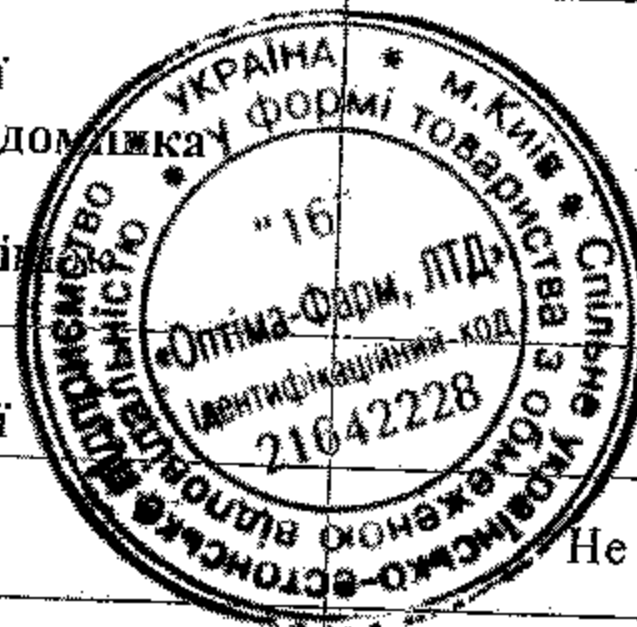
(ініціали та прізвище)



**Сертифікат якості № 412 131789**

Найменування продукції: ІНДАПЕН, таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг  
 Країна-виробник: Польща  
 Номер реєстраційного посвідчення: № UA/0877/01/01  
 Сила дії/активність: 1 таблетка містить 2,5 мг індапаміду  
 Лікарська форма: таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг  
 Розмір і тип упаковки: таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у картонній коробці  
 Індекс: INDP-0414-800  
 Номер серії: 10823  
 Розмір серії: 18240 уп.  
 Дата виробництва: 08.2023  
 Дата закінчення терміну придатності: 08.2026  
 Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., вул. Пельплиньська, 19, 83-200, Старогард Гданьски, Польща  
 Номер ліцензії: GIF-IW-N-4001/WTC105/200/11  
 Сертифікат відповідності GMP: № IWPS.405.88.2019.KK.2 WTC/0105\_02\_03/210

Найменування показників	Вимоги АНД (специфікації)		Результати випробувань
	При випуске	Протягом терміну придатності	
Опис: Візуально	Круглі таблетки білого кольору, двоопуклі, з дещо шорсткою поверхнею		відповідає
Середня маса:	62,5мг ± 10 %		63,0 мг
Однорідність маси:	Повинно відповідати вимогам		відповідає
Ідентифікація індапаміду а) УФ-спектрофотометрія методика компанії  б) ВЕРХ методика компанії	а) Абсорбційний спектр повинен показувати максимум при довжині хвилі 242 нм б) Час утримування основного піка на хроматограмі випробуваного розчину II не повинен відрізнятися від часу утримування піку індапаміду на хроматограмі стандартного розчину II		відповідає  відповідає
Ідентифікація титану діоксиду (E171) * Якісна реакція, методика компанії	Поява жовто-оранжевого забарвлення		не проведено
Розпадання:	Не більше 30 хв.		2'02"
Хроматографічна чистота: Метод ВЕРХ, методика компанії - одинична неідентифікована домішка у формі товарного знака - домішка Б - сума неідентифікованих домішок	Не більше 0,1 % Не більше 0,3 % Не більше 0,5 %		менше 0,05 % 0,13 % менше 0,05 %
Кількісний вміст індапаміду: Метод ВЕРХ, методика компанії	95,0 – 105,0 %		99,6 %
Розчинення (через 45 хв): Методика компанії	Не менше 80 % (Q+5)		97,2 % (мін. 94,7% макс. 99,3%)
Мікробіологічна чистота:* Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) в 1 г Загальна кількість дріжджів / цвілі (ТУМС) в 1 г Escherichia coli в 1 г	не більше 10 <sup>3</sup> КУО не більше 10 <sup>2</sup> КУО  відсутність		не проведено не проведено не проведено



Вх. ш. № 1392  
 18.03.24



ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД  
вул. Пельплиньська № 19  
83-200 Старогард Гданьски, ПОЛЬЩА  
тел. +48 53/563 16 00  
факс +48 58/562 23 53

Сертифікат якості № 412 131789

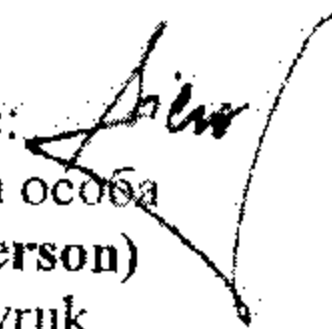
Найменування продукції: ІНДАПЕН, таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг  
Країна-виробник: Польща  
Номер реєстраційного посвідчення: № UA/0877/01/01  
Сила дії/активність: 1 таблетка містить 2,5 мг індапаміду  
Лікарська форма: таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг  
Розмір і тип упаковки: таблетки, вкриті оболонкою, по 2,5 мг; по 10 таблеток у блистері; по 3 блистери у картонній коробці  
Індекс: INDP-0414-800  
Номер серії: 10823  
Розмір серії: 18240 уп.  
Дата виробництва: 08.2023  
Дата закінчення терміну придатності: 08.2026  
Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «ПОЛЬФАРМА» С.А., вул. Пельплиньська, 19, 83-200, Старогард Гданьски, Польща  
Номер ліцензії: GIF-IW-N-4001/WTC105/200/11  
Сертифікат відповідності GMP: № IWPS.405.88.2019.KK.2 WTC/0105\_02\_03/210

\* Випробування не рутинне, проводиться на кожній 10 серії, не рідше, ніж одна серія на рік.

Зазначений в цьому сертифікаті товар за якістю відповідає вимогам: АНД S/4-0093.05 вид. 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.

Прізвище та посада особи, уповноваженої на видачу дозволу на випуск серії:

Підпис:   
Уповноважена особа  
(Qualified Person)  
Anita Siewruk

Дата підписання: 26.09.2023.

