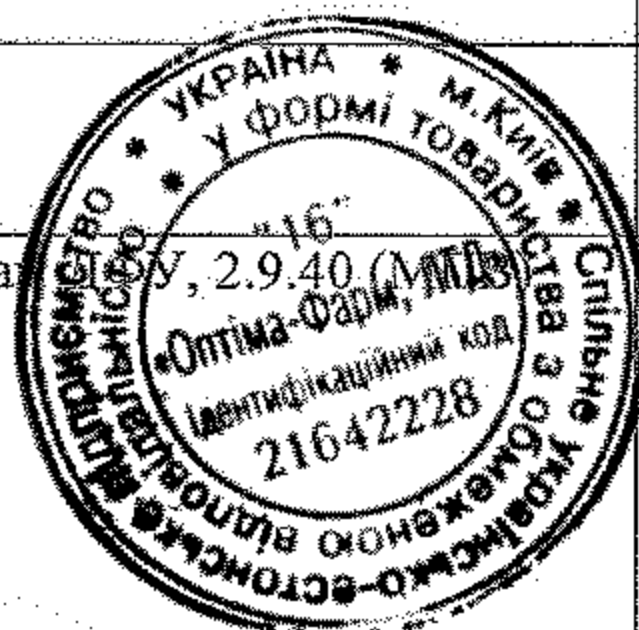


СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 2021-14/151

Найменування продукції: Лікарська форма:	ХІНОФУЦИН, супозиторії вагінальні по 0,015 г.	Номер серії:	12016004
Реєстраційне посвідчення: Країна-виробник	РП № UA/0720/01/01 (діє не обмежено) Україна	Розмір серії (уп., шт. та ін.):	5252 упаковок №5
Сила дії/активність	1 супозиторій містить: хлорхінальдол – 0,015г.	Дата виробництва:	вересень 2021
Вид і розмір упаковки:	По 5 супозиторіїв у блістері; 1 блістер в пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами.	Дата закінчення терміну придатності	09 2024
Найменування показника	Вимоги специфікації	Методики контролю	Результати
Опис	Супозиторії білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, кулеподібної форми. Мають відповідати вимогам ДФУ «Лікарські засоби для вагінального застосування».	За п.1 МКЯ. Візуально.	Супозиторії білого з жовтуватим відтінком кольору, кулеподібної форми. Відповідають.
Ідентифікація <i>Хлорхінальдол</i>	УФ-спектр розчину препарату у 0,5 М розчині хлористоводневої кислоти в області від 220 нм до 290 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (263±2) нм. На хроматограмі випробовуваного розчину, одержаний при визначенні сторонніх домішок, має виявлятися основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння І.	За п.2.1 МКЯ. ДФУ, 2.2.25. Метод абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовій і видимій областях. За п.2.2 МКЯ. ДФУ, 2.2.27. Метод ТШХ.	263,50 нм Відповідає
Однорідність	Мають бути однорідними. На зрізі мають бути відсутні вкраплення, допускається наявність повітряного стрижня або лійкоподібної заглибини.	За п.3 МКЯ. ДФУ, ст. «Лікарські засоби для ректального застосування», N	Відповідає
Середня маса	Від 2,85 г до 3,15 г.	За п.4 МКЯ. ДФУ, 2.9.5.	3,00 г
Розпадання	Не більше 3 годин.	За п.5 МКЯ. ДФУ, 2.9.2.	1 година
Температура плавлення	Не більше 38 °С.	За п.6 МКЯ. ДФУ, 2.2.15.	36,8°С
Сторонні домішки	Не більше 1 %.	За п.7 МКЯ. ДФУ, 2.2.27. Метод ТШХ.	Відсутні
Однорідність дозованих одиниць	Мають відповідати вимогам	За п.8 МКЯ. ДФУ, 2.9.40. ДФУ, 2.2.25. Метод абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовій і видимій областях.	Відповідають
Мікробіологічна чистота	<i>Критерії прийнятності:</i> загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 10 ² КУО/г препарату; загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) – 10 ¹ КУО/г препарату. Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г препарату. Відсутність <i>Pseudomonas aeruginosa</i> в 1 г препарату. Відсутність <i>Candida albicans</i> в 1 г препарату	За п.9 МКЯ. ДФУ, 2.6.12, 2.6.13, N.	Менше 5 Менше 5 Відсутні Відсутні Відсутні



Висновок № 0793 від 18.02.22 з/л

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 2021-14/151	
Найменування продукції: ХІНОФУЦИН, Лікарська форма: супозиторії вагінальні по 0,015 г.	Номер серії: 12016004

Найменування показника	Вимоги специфікації		Методики контролю	Результати
Кількісне визначення <i>Хлорхінальдол</i>	<i>На момент випуску:</i>	<i>Протягом терміну придатності:</i>	За п.10 МКЯ. ДФУ, 2.2.25. Метод абсорбційної спектрофотометрії в ультрафіолетовій і видимій областях.	0,0150г
	Від 0,0142 г до 0,0158 г в одному супозиторії у перерахуванні на середню масу супозиторія.	Від 0,0135 г до 0,0165 г в одному супозиторії у перерахуванні на середню масу супозиторія.		

Упаковка	Відповідно до МКЯ
Маркування	Відповідно до Зміни до Маркування (від 24.02.2021 р.)
Графічне оформлення упаковки	Згідно затверджених оригінал-макетів, розміщених в єдиній автоматизованій інформаційній системі Держлікслужби України (чинний від 05.05.2021р.)
КОМЕНТАРІ	Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С

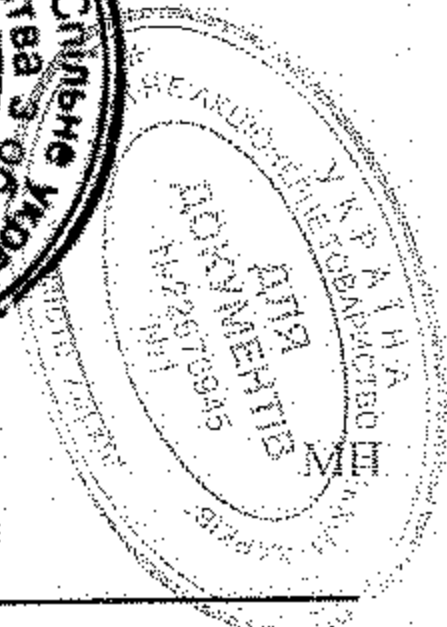
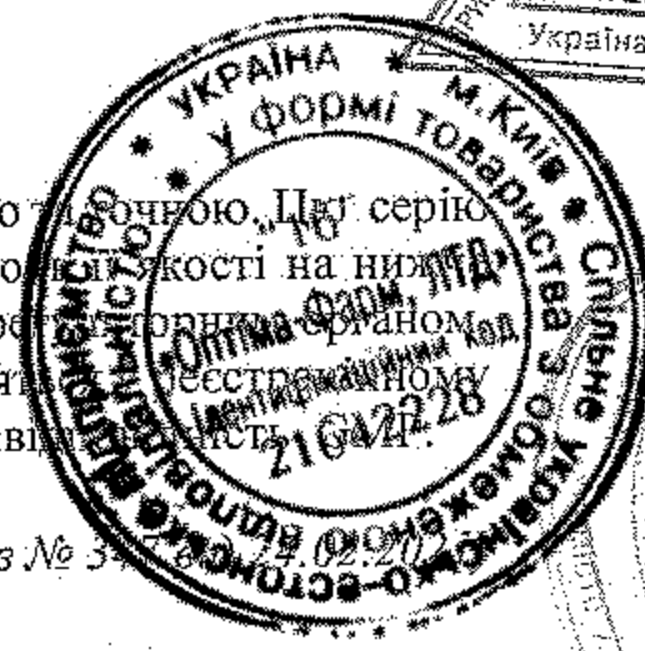
Виконавець:	П.І.Б. Мардаровська Н.М.	Дата	16.09.2021 р.
Начальник ВКЯ	П.І.Б. Коротких О.О.	Дата	16.09.2021



Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та правильною. Дану серію продукції було вироблено (включаючи пакування та маркування) та проведено контролю якості на нижній вказаній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регулюючим органом згідно з чинним законодавством України, а також відповідно до специфікацій, що містяться в даній заяві. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність.

Серія готової продукції **12016004** відповідає вимогам МКЯ ЛЗ зі Змінами (Наказ № 3/2017) до Реєстраційного посвідчення № UA/0720/01/01 та дозволяється до реалізації.

Уповноважена особа	П.І.Б. Тімченко Н.Б.	Дата	17.09.2021
--------------------	----------------------	------	------------



Виробнича дільниця. Адреса: 61115 Україна, Харківська обл., місто Харків, вулиця Северина Потоцького, будинок 36.

Ліцензія: серія АВ № 501356 від 08.02.2011 р.

Свідоцтво про атестацію ВКЯ. № 337 від 09.03.2017 р. (видано Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками)

Сертифікат GMP 019/2020/GMP від 23.03.2020 р. (виданий Державною службою України з лікарських засобів та контролю за наркотиками)

Сертифікат ISO 9001:2015 № 21IQGN98 від 01.06.2021 р. (виданий AQC MIDDLE EAST LLC)