

SANDOZФорма: Сертифікат серії ГЛЗ
Версія: 44094771.101116-1225.1Видано:
ЛЕК С.А., Польща**СЕРТИФІКАТ ВІДПОВІДНОСТІ СЕРІЇ****Торгова назва лікарського засобу:**

РАМІ САНДОЗ®

Реєстраційне посвідчення:

UA/11299/01/01

Артикул ГЛЗ №:

44094771

Країна призначення:

Україна

Сила дії/Активні речовини:

Раміприлу 2.5 мг

Лікарська форма:

Таблетки по 2.5 мг

Тип та розмір упаковки:

по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці

№ серії на упаковці:

PB9025

№ серії виробника:

PB9025

Випущена кількість (уп):

4218

Дата виробництва:

06.09.2024

Придатний до:

08/2026

Випуск серії:

Лек С.А.

Адреса:

вул. Доманієвська 50 С, Варшава, 02-672, Польща

Виробнича ліцензія №:

064/0095/15

Вхано 1846 от 190225 Ж

Виробник «in bulk» продукту:	Адреса:
Лек С.А.	95-010 Стриков, вул. Подліпіє, 16, Польща

Первинне пакування:	Адреса:
Лек С.А.	вул. Доманієвська 50 С, Варшава, 02-672, Польща

Вторинне пакування:	Адреса:
Лек С.А.	вул. Доманієвська 50 С, Варшава, 02-672, Польща

Коментарі:	
☐	В процесі виробництва та пакування не було відхилень, які можуть вплинути на випуск продукту.
☒	В процесі виробництва та пакування було зафіксовано наступні відхилення, див. нижче (реєстраційний номер відхилення в електронній системі обліку):
Відхилення № (GX_QEM):	DEV-108956

Положення про сертифікацію:
Цим підтверджую достовірність та точність вищенаведеної інформації. Ця серія лікарського засобу була виготовлена, включно з упаковкою/маркуванням та контролем якості на вищенаведених виробничих дільницях у повній відповідності до вимог GMP місцевих регуляторних органів, а також до специфікації Реєстраційного Дос'є країни імпортера або файлу специфікації досліджуваного лікарського засобу. Дані про виготовлення, упаковку та аналізи серії було перевірено та підтверджено їх відповідність стандартам GMP.

Тип випуску:	Дата випуску серії:
Сертифікація Серії	23.10.2024

Випуск серії затверджено:	Ім'я:
Уповноважена особа	Artur Krajewski
Підпис:	/Електронний підпис/ 23.10.2024 09:10:17 +02'00'

СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Лікарський засіб:

РАМІ САНДОЗ®, таблетки по 2.5 мг

№ серії на уп.:	Артикул in bulk №:	Серія in bulk №:	Дата виробництва:	Придатний до:
PB9025	42031957	PB6111	06.09.2024	08/2026

Тест	Метод	Вимоги	Результат
Зовнішній вигляд	-	Світло-жовтого кольору, злегка плямисті капсулоподібні, з рискою на одній стороні	Відповідає
Діаметр ¹			
Довжина (only setup*)	-	15,0 + 0,2 мм (15,0 – 15,2 мм)	15,0 мм
Ширина (only setup*)	-	6,5 + 0,2 мм (6,5 – 6,7 мм)	6,6 мм
Ідентифікація: Раміприл	ВЕРХ	Основний пік відповідає стандарту по часу утримання	Відповідає
Ідентифікація: Раміприл	ТШХ	Основна пляма відповідає стандарту по значенню Rf	Відповідає
Розпадання	-	≤ 15 хвилин	1 хв
Стирання	-	≤ 1 %	0,3 %
Втрата маси при висушуванні	-	≤ 3,5 %	1,4 %
pH	-	2,5 – 4,5	3,0
Ідентифікація: Заліза оксид	Кольорова реакція	Позитивна кольорова реакція	Відповідає
Однорідність маси	Євр.Ф.	18 з 20 сер. відхилення ± 5% 20 з 20 сер. відхилення ± 10% Середня маса 360,0 мг ± 2,0 %	Відповідає Відповідає 359,5 мг
Кількісне визначення	-	95,0 – 105,0 %	100,5 %
Однорідність вмісту раміприлу	Євр.Ф.	85,0 – 115,0 % від заявленого вмісту	100,5 %

Лікарський засіб:

РАМІ САНДОЗ®, таблетки по 2.5 мг

№ серії на уп.:	Артикул in bulk №:	Серія in bulk №:	Дата виробництва:	Придатний до:
PB9025	42031957	PB6111	06.09.2024	08/2026

Тест	Метод	Вимоги	Результат
------	-------	--------	-----------

Супутні домішки

Кваліфіковані, ідентифіковані

- домішка А	ВЕРХ	≤ 0,5 %	< 0,05	%
- домішка В	ВЕРХ	≤ 0,5 %	< 0,05	%
- домішка С	ВЕРХ	≤ 0,5 %	< 0,05	%
- домішка D	ВЕРХ	≤ 0,5 %	< 0,05	%
- домішка Е	ВЕРХ	≤ 0,5 %	< 0,05	%

Некваліфіковані, неідентифіковані

- індивідуальні	ВЕРХ	≤ 0,2 %	< 0,05	%
Всього	ВЕРХ	≤ 1,0 %	< 0,05	%

Розчинення	-	≥ 75 % (Q) за 30 хвилин	99,8	%
------------	---	-------------------------	------	---

Мікробіологічна чистота²

Загальна кількість життєздатних аеробних мікроорганізмів

- бактерії (ТАМС)	-	≤ 1000 КУО/г	-/-	КУО/г
- гриби (ТУМС)	-	≤ 100 КУО/г	-/-	КУО/г
Escherichia coli	-	не визначається у 1 г	-/-	
Enterobacteria ³	-	≤ 100 КУО/г	-/-	КУО/г
Salmonella ⁴	-	не визначається у 10 г	-/-	

Примітки:

^{*} - Довжину та ширину контролюють тільки в процесі налаштування обладнання (only setup)¹ - Результати отримані при контролі в процесі виробництва² - Не рутинний тест (перші 3 вироблені серії, потім кожна 10-а серія або раз на рік залежно від того, що раніше)³ - Enterobacteria тільки якщо проводиться тестування⁴ - Salmonella тільки якщо проводиться тестування

Тестування ВКЯ завершено:	Тестування ВКЯ затверджено:
23.10.2024	Artur Krajewski
Підпис:	/Електронний підпис/ 23.10.2024 09:05:29 +02'00'



20

**ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ ЗА
НАРКОТИКАМИ У КИЇВСЬКІЙ ОБЛАСТІ**

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 363-06-50
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

**ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу**

21.11.2024

№ 59889/24/10

РАМІ САНДОЗ®

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки по 2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/11299/01/01 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № **PB9025**

Кількість ввезеного лікарського засобу 4218

Виробник

Лек С. А., Польща

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

**Товариство з обмеженою відповідальністю "Сандоз Україна",
ідент. код: 38419586**

(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 **15.11.2024 № 3576/4.**

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

В.о. начальника служби

(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)