

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ № 24/30410 - 3U1

Назва лікарського засобу, лікарська форма:	МІЛАГІН, супозиторії вагінальні по 100 мг		
Сила дії/ активність:	1 супозиторій містить: 100 мг кліндаміцину фосфату в перерахуванні на кліндаміцин		
Розмір та тип пакування:	Стрип № 3 (3 супозиторії у стрипі)		
Номер серії:	3U10324	Кількість в серії, уп:	15004
Дата виробництва:	06.03.24	Придатний до:	03/2026
Регістраційне посвідчення:	№ UA/5924/01/01 наказ МОЗ України від 19.10.16 №1091		
Ліцензія на виробництво:	Серія АЕ № 193877 від 30.09.14 р.		
Сертифікат відповідності GMP та строк дії	Сертифікат 006/2023/GMP до 07.10.2025		
Лікарський засіб вироблено та проконтрольовано:	Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25; Україна, м. Вінниця, вул. 600-річчя, 25-Б		
Контроль якості відповідно до	МКЯ ЛЗ до РП № UA /5924/01/01 зі змінами		

№	Показник	Вимоги МКЯ		Результат
1	Опис	Супозиторії білого або майже білого кольору сигароподібної форми. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам статті ДФУ « Лікарські засоби для вагінального застосування»		відповідає
2	Ідентифікація			
2.1	Кліндаміцину фосфат	Відповідно до МКЯ		відповідає
2.2	Фосфати	Відповідно до МКЯ		відповідає
2.3	Ліпофільна основа	Відповідно до МКЯ		відповідає
3	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число менше або дорівнює 15		3
4	Час розм'якшення супозиторіїв	Не більше 30 хв		9 хв
5	Супровідні домішки	Середнє значення суми площ будь-яких піків, крім піка кліндаміцину фосфату та системних піків, обчислене з хроматограм випробовуваного розчину, не має перевищувати середнього значення площ піків кліндаміцину фосфату, обчисленого з хроматограм розчину порівняння (а) (не більше 4,0 % домішок)		1,8 %
6	Розпадання	Не більше 60 хв		9 хв
7	Мікробіологічна чистота	Препарат повинен відповідати вимогам ДФУ, 5.1.4.		
		В 1 г препарату допускається загальне число аеробних мікроорганізмів	Не більше 10^2 КУО	менше 25 КУО
		В 1 г препарату допускається загальне число дріжджових та плісневих грибів	Не більше 10^1 КУО	менше 5 КУО
		Staphylococcus aureus	Не допускаються в 1 г препарату	відсутні
		Pseudomonas aeruginosa	Не допускаються в 1 г препарату	відсутні
		Candida albicans	Не допускаються в 1 г препарату	відсутні

вх. ак. 150030
21.03.24

8	Кількісне визначення		
8.1	Кліндаміцин	При випуску готового лікарського засобу вміст кліндаміцину в одному супозиторії має бути від 95 мг до 105 мг у перерахунку на середню масу супозиторіїв. Протягом терміну зберігання готового лікарського засобу вміст кліндаміцину в одному супозиторії має бути від 90 мг до 110 мг у перерахунку на середню масу супозиторіїв.	102 мг
9	Пакування	Відповідно до МКЯ	відповідає
10	Маркування	Відповідно до графічного оформлення упаковки	відповідає

Коментарі: Зберігати при температурі не вище 25°C.

Заява про сертифікацію:

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 ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у Регістраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Уповноважена особа



Дата: 19.03.2024