

8.	Розчинення	Ступінь розчинення силденафілу, який перейшов у розчин з випробовуваних дозованих одиниць через 15 хв на рівні S_1 (6 одиниць), має бути не менше $Q + 5\%$ для кожної одиниці. Якщо не виконуються вимоги рівня S_1 , то проводять випробування для наступних 6 одиниць – на рівні S_2 . Середнє значення із 12 одиниць ($S_1 + S_2$) має дорівнювати або бути більше Q , і немає бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-15\%$. Якщо одержані результати не відповідають рівням S_1 та S_2 , випробування продовжують до рівня S_3 . На рівні S_3 (12 одиниць), середнє значення із 24 одиниць ($S_1 + S_2 + S_3$) має дорівнювати або бути більше Q , і не більше 2 одиниць можуть мати ступінь розчинення менше $Q-15\%$, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-25\%$. Q – це ступінь розчинення діючої речовини, що становить 75 % від номінального вмісту таблеток.	ДФУ 2.9.3	99,7 % - 101,2 %
9.	Однорідність дозованих одиниць	Для перших 10 таблеток приймальне число (AV) має бути менше або дорівнювати 15.0 ($AV \leq 15.0$). Якщо $AV > 15.0$, випробуванню піддають наступні 20 таблеток. Кінцеве приймальне число, розраховане із 30 таблеток, має бути менше або дорівнювати 15.0 ($AV \leq 15.0$) і жоден індивідуальний вміст у таблетці має бути не меншим за значення $(1 - 25.0 \times 0.01)M$, і не більшим за значення $(1 + 25.0 \times 0.01)M$.	ДФУ, 2.9.40, Розрахунково-ваговий метод (PBM)	1,2
10.	Мікробіологічна чистота*	Загальне число аеробних мікроорганізмів (TAMC): не більше 10^3 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (TYMC): не більше 10^2 КУО/г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г.	ДФУ, п. 2.6.12 та 2.6.13; 5.1.4	Відповідає Відповідає Відповідає
11.	Кількісне визначення	Вміст $C_{22}H_{30}N_6SO_4$ (силденафілу) має бути: - на момент випуску: від 95 мг до 105 мг у перерахуванні на середню масу таблетки; - протягом терміну зберігання: від 90 мг до 105 мг у перерахуванні на середню масу таблетки.	Метод 1 Абсорбційна спектрофотометрія в ультрафіолетовій і видимій областях (ДФУ, 2.2.25) або Метод 2 Рідинна хроматографія (ДФУ, 2.2.29)	100 мг -
12.	Упаковка	За розділом «Упаковка» МКЯ РП № UA/6415/01/01	МКЯ	Відповідає
13.	Маркування	Текст маркування до РП № UA/6415/01/01 та затвердженого оригінал-макету		Відповідає

* Контроль проводиться вибірково: першу та кожну п'яту наступну серії.
Коментарі: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 30 °C.

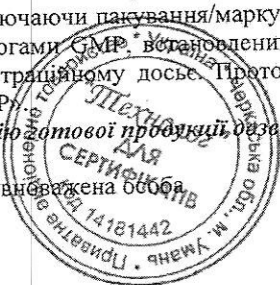
Висновок: зазначена серія продукції Потенціале, таблетки, вкриті оболонкою, по 100 мг №4 (2x2) у блістерах відповідає вимогам МКЯ ЛЗ Р. № UA/6415/01/01 від 12.06.2017 року, змінам від 13.03.2018 року, від 06.02.2020 року та від 13.03.2024 року.

Заст. начальника ВКЯ

Заява про сертифікацію:

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Ця серія продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній діяльності у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було перевірено та встановлено відповідність GMP. Серія готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа



(підпис)

Меланія ФІЛЬ

(дата)

08.10.2024

08.10.2024
(дата)