

Делфарм Познань С.А.,
Польща
189, вул. Грюнвальдська,
60-322 Познань
Польща

Тел: +48 61 860 12 00

Факс: +48 61 867 5717

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Дата сертифікату Номер сертифікату

15-10-2024

40000350801

сторінка 1 з 2

Номер матеріалу: 264948

Назва: ЛАМІКТАЛ таблетки, що диспергуються, по 50 мг №28 (14x2) у блістерах

Номер реєстраційного посвідчення: UA/0452/01/03

Виробник: Делфарм Познань С.А., 189, вул. Грюнвальдська, 60-322 Познань, Польща

Номер виробничої ліцензії: 100/0092/15

Сила дії/активність:

діюча речовина: ламотриджин;

1 таблетка містить ламотриджину 50 мг

Цим засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукту було виготовлено/вироблено, включаючи етапи пакування/маркування та контролю якості, на зазначеній(-их) вище схваленій(-их) виробничій дільниці(-ях) у повній відповідності вимогам Належної виробничої практики (GMP), встановленим місцевим регуляторним органом, та специфікаціям у реєстраційному посвідченні країни-імпортера. Протоколи обробки, пакування та аналізу серії були перевірені та визнані такими, що відповідають вимогам GMP.

Серія: CDGF

Термін придатності: 09/2027

Розмір серії (упаковок): 3 838

Дата виробництва: 10/09/2024

Опис	Специфікація	Результати
Опис	Білі або білі з відтінком багатогранної, супереліптичної форми таблетки з кодом GSCX7 з одного боку та цифрою 50 на іншій стороні. Таблетки мають запах чорної смородини. На поверхні таблеток допускається мармуровість	Відповідає
Ідентифікація діючої речовини: Ламотриджин (ТШХ)	Позитивно	Відповідає
Ідентифікація діючої речовини: Ламотриджин УФ або Ламотриджин ВЕРХ	Витримує випробування	Відповідає
Однорідність дозованих одиниць	Відповідає вимогам ЄФ	Відповідає
Розпадання	Відповідає вимогам ЄФ, не більше 3 хв.	1
Розчинення	Відповідає вимогам Ф. США, Q=75 за 30 хв.	99
Однорідність дисперсії	Відповідає вимогам ЄФ	Відповідає
Кількісне визначення ламотриджину методом УФ або Кількісне визначення ламотриджину методом ВЕРХ	95,0% - 105,0% від заявленої дози 95,0% - 105,0% від заявленої дози	99,6
Ідентифікація допоміжних речовин ¹ Кальцію карбонату	Позитивно	Гарантовано
Ідентифікація допоміжних речовин ¹ Гідроксипропилцелюлози	Позитивно	Гарантовано
Ідентифікація допоміжних речовин ¹	Позитивно	Гарантовано

Вх.ан №2087
11.12.24

Делфарм Познань С.А.,
Польща
189, вул. Грюнвальдська,
60-322 Познань
Польща

Тел: +48 61 860 12 00

Факс: +48 61 867 5717

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

Дата сертифікату Номер сертифікату

15-10-2024

40000350801

сторінка 2 з 2

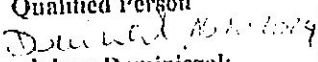
Алюмінію магнію силікату		
Ідентифікація допоміжних речовин ¹ Натрію крахмальгліколяту	Позитивно	Гарантовано
Ідентифікація допоміжних речовин ¹ Повідону К30	Позитивно	Гарантовано
Ідентифікація допоміжних речовин ¹ Сахаринату натрію	Позитивно	Гарантовано
Ідентифікація допоміжних речовин ¹ Ароматизатору чорносмородинового 502.009 / AP 0551	Позитивно	Гарантовано
Ідентифікація допоміжних речовин ¹ Магнію стеарату	Позитивно	Гарантовано
Мікробіологічна чистота ² Загальна кількість життєздатних аеробних мікроорганізмів	Не більше 1000 КУО/г	Гарантовано
Мікробіологічна чистота ² Сумарне число дріжджів та грибів	Не більше 100 КУО/г	Гарантовано
Мікробіологічна чистота ² Escherichia coli	Відсутні в 1 г	Гарантовано

¹ Регулярні випробування не проводяться

² Регулярні випробування не проводяться. Випробування проводяться не менше ніж на одній серії в рік.

Країна, яка імпортує: Україна

Дата підписання сертифікату

Osoba Wykwalifikowana/
Qualified Person

Magdalena Dominiczak

Уповноважена особа
Підпис
Ім'я Magdalena Dominiczak
Дата випуску 11.10.2024



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

пров. Світличної Надії, 3, м.Київ, 02099, тел/факс: (044) 576-40-41
E-mail: dls.ko@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37078774

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

05.12.2024

№ 62484/24/10

ЛАМІКТАЛ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки, що диспергуються, по 50 мг; по 14 таблеток у блістері; по 2 блістери в
картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/0452/01/03 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № CDGF

Кількість ввезеного лікарського засобу 3838

Виробник

Делфарм Познань С.А., Польща

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ГлаксоСмітКляйн
Фармасьютікалс Україна", ідент. код: 35619519

(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 02.12.2024 № 3758/5.

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



(підпис)

Ольга ЄРЬОМЕНКО

(ініціали та прізвище)