



ДЕРЖЛІКСЛУЖБА
ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ ТА КОНТРОЛЮ
ЗА НАРКОТИКАМИ У ХАРКІВСЬКІЙ ОБЛАСТІ

вул. Громадянська, 25, м. Харків, 61057, тел/факс: (057) 731-50-68,
e-mail: dls.kh@dls.gov.ua, <https://www.dls.gov.ua>, Код ЄДРПОУ 36985153

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

28.08.2023

№ 43408/23/20П

АМЛОДИПІН ЄВРО

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)
таблетки, по 10 мг, по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці з алюмінієвої
фольги (стріп), по 3 стріпи у коробці з пакувального картону
(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/15752/01/02 строк дії реєстраційного посвідчення 01.01.2099

Серія лікарського засобу № РАН23004

Кількість ввезеного лікарського засобу 600 уп.

Виробник

Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (відділення фірми "Дж. Б.
Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд."), Індія
(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "Конарк Інтелмед",
ідент. код: 25182226

(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 09.08.2023 № 663/0/01.21-23/6.

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

Заступник начальника служби
(посадова особа органу державного контролю)



(підпис)

Подорожна Л.М.

(ініціали та прізвище)





UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

Certificate No.:
Сертифікат №:

10FP23002077

Page 1 of 2
Сторінка 1 з 2

CERTIFICATE OF BATCH RELEASE СЕРТИФІКАТ ВИПУСКУ СЕРІЇ

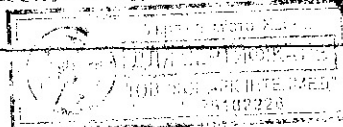
Product name: Назва продукції:	AMLODIPINE EURO АМЛОДИПІН ЄВРО	Manufacturing country: Країна-виробник:	India Індія
Pharmaceutical form: Лікарська форма:	tablets 10 mg таблетки по 10 мг		
Strength/potency: Сила дії/активність:	1 tablet contains: Amlodipine Besylate 13.870 mg equivalent to Amlodipine 10 mg 1 таблетка містить: амлодипіну бесилату 13,870 мг еквівалентно амлодипіну 10 мг		
Type and size of packaging: Вид і розмір упаковки:	10 tablets in contoured aluminum foil (strip) pack with Ukrainian labelling; 3 strips in a cardboard box with Ukrainian and English labeling по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці з алюмінієвої фольги (стріпи) з маркуванням українською мовою; по 3 стріпи у коробці з пакувального картону з маркуванням українською та англійською мовами		
Batch No.: Серія №:	PAH23004	Batch Size: Розмір серії:	5300 packs упаковок
Manufacturing date: Дата виробництва:	06/2023	Expiry Date: Прід. до:	05/2026
Registration Certificate: Регістраційне посвідчення:	UA/15752/01/02	Unlimited from: Необмежено від:	09.12.2021
Manufacturer name: Найменування виробника:	Unique Pharmaceutical Laboratories (a division of J. B. Chemicals & Pharmaceuticals Ltd.) Юнік Фармасьютикал Лабораторі (відділення фірми «Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютикалз Лтд.»)	License No.: Ліцензія №:	G/1430
Location: Місцезнаходження:	Plot No. 215-219, G.I.D.C., Industrial Area, Panoli - 394 116, Dist. Bharuch, India Ділянка № 215-219, Джі. Ай. Ді. Сі. Індустріал Еріа, Панолі - 394 116, округ Бхарух, Індія		
Conclusion on confirmation of GMP Certificate No.: Висновок щодо підтвердження сертифікату НВІІ №:	550/2022/C-1024	dated від	29.12.2022
Labelling: Маркування:	Should correspond to the registered labelling. Повинно відповідати зареєстрованому маркуванню.	Complies Відповідає	
Packaging: Пакування:	Should correspond to the requirements of MQC. Повинно відповідати вимогам МКЯ.	Complies Відповідає	
Analysis results: Результати аналізу:	Certificate of analysis No.: Сертифікат аналізу №:	10FP23002077	dated від 22.06.2023

Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 215 to 219, GIDC Industrial Estate
Panoli - 394 116, Bharuch, Gujarat
+91 2646 272 472 / 7647 304 / 7647 335
jbcpl.panoj@jbpharma.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Neeelan Centre, 'B' Wing, 8th Floor,
Hind Cycle Road, Worli, Mumbai - 400030
+91 22 24827022

Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Energy II Park, Unit A, 8th Floor,
Appa Saheb Marathe Marg,
Prabhadevi, Mumbai - 400025
+91 22 24395260/5600

www.jbpharma.com





GOOD PEOPLE
for GOOD HEALTH

UNIQUE PHARMACEUTICAL LABORATORIES

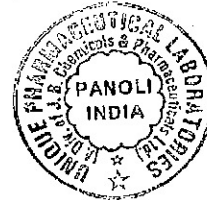
A Division of J. B. CHEMICALS & PHARMACEUTICALS LIMITED

Certificate No.: Сертифікат №:	10FP23002077	Page 2 of 2 Сторінка 2 з 2
-----------------------------------	--------------	-------------------------------

I hereby certify that the above information is authentic and accurate. This batch of product has been manufactured, including packaging/labeling and quality control at the above mentioned site in full compliance with the GMP requirements of the local Regulatory Authority and with the specification available in registration dossier. The batch processing, packaging and analysis records were reviewed and found to be in compliance with GMP. /

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування/маркування) та контроль її якості на вищезазначеній виробничій дільниці проведено у повній відповідності з вимогам GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що міститься в реєстраційному доосьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Name Position of person authorising the batch release Прізвище Посада особи, яка видала дозвіл на випуск серії	Hasmukh Jaysinh Arya Assist. Manager Quality Assurance Хасмук Джайсін Арія Асист. Забезпечення якості менеджера
Signature of person authorising the batch release Підпис особи, яка видала дозвіл на випуск серії	
Date of signature Дата підписання	24.06.2023

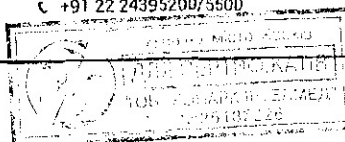


Factory:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Plot 215 to 219, GIDC Industrial Estate
Panoli - 394 115, Bharuch, Gujarat
☎ +91 2646 272 472 / 784 / 304 / 783 / 335
✉ jbcpl.panoli@jbpharma.com

Registered Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Neelam Centre, 'B' Wing, 4th Floor,
Hind Cycle Road, Worli, Mumbai - 400030.
☎ +91 22 24822222

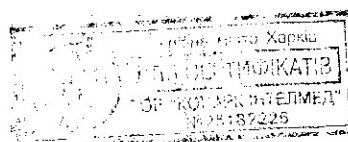
Corporate Office:
CIN: L24390MH1976PLC019380
Cnergy IT Park, Unit A, 8th Floor,
Appa Saheb Marathe Marg,
Prabhadevi, Mumbai - 400025,
☎ +91 22 24395200/5500

www.jbpharma.com



СЕРТИФІКАТ АНАЛІЗУ

Сертифікат №:	10FR23002077		Сторінка 1 з 2
Назва продукції:	АМЛОДИПІН ЄВРО		
Лікарська форма:	таблетки по 10 мг		
Серія №:	РАН23004		
Дата виробництва:	06/2023	Придатний до:	05/2026
Результати проведення аналізу			
ПОКАЗНИКИ ЯКОСТІ	ВИМОГИ МКЯ	МЕТОДИ КОНТРОЛЮ	РЕЗУЛЬТАТИ
Опис	Білі або майже білі, круглі, плоскі таблетки зі скошеними краями з розподільною рискою з одного боку.	п. 1 Візуально	Майже білі, круглі, плоскі таблетки зі скошеними краями з розподільною рискою з одного боку.
Середня маса таблеток	160 мг ± 7,5 %	п. 2 *Євр. Фарм. 2.9.5	162,16 мг
Однорідність маси	Не більше двох таблеток відхиляється від середньої маси більше ніж на ± 7,5% і жодна з таблеток не відхиляється від середньої маси більше ніж на ± 15%	п. 3 *Євр. Фарм. 2.9.5	Відповідає
Ідентифікація амлодипіну	А. Спектр поглинання досліджуваного розчину в межах 200-400 нм повинен показувати максимум близько 237 нм, як і стандартний розчин.	п. 4.А Внутрішня монографія	Відповідає
	Б. Час утримування основних піків на хроматограмах досліджуваного і стандартного розчинів, отриманих при кількісному визначенні амлодипіну, повинен співпадати	п. 4.Б Внутрішня монографія	Відповідає
Час розпадання	Не більше 15 хвилин	п. 5 *Євр. Фарм. 2.9.1	1 хв. 0 сек.
Розчинення	Не менше 75 % (Q) від заявленої кількості амлодипіну, повинно розчинитись протягом 30 хвилин.	п. 6 Внутрішня монографія USP <711>	100 %
Кількісне визначення амлодипіну	Від 90,0 % до 110,0 % від заявленої кількості амлодипіну, тобто від 9,0 мг до 11,0 мг/таблетку	п. 7 Внутрішня монографія	9,79 мг/таблетку (97,9 %)
Супутні домішки	Супутня домішка А- не більше 1 % Кожна індивідуальна неідентифікована домішка - не більше 0,2 %	п. 8 Внутрішня монографія	0,01 % 0,02 %
Однорідність вмісту	Відповідає вимогам Фармакопеї США <905>. Число прийнятності ≤ 15%	п. 9 Внутрішня монографія	Відповідає



Сертифікат №:	10FR23002077	Сторінка 2 з 2
---------------	--------------	----------------

Однорідність вмісту ½ таблетки	Відповідає вимогам Фармакопеї США <905>. Число прийнятності ≤ 15%	п. 10 Внутрішня монографія	Відповідає
Мікробіологічна чистота		п. 11	
Загальне число аеробних бактерій (ТАМС)	не більше 1000 КУО/г	*Євр. Фарм. 2.6.12., 2.6.13., 5.1.4. (неводні препарати для перорального застосування)	Відповідає
Плісняві та дріжджові гриби (ТУМС)	не більше 100 КУО/г		Відповідає
E. coli	відсутність в 1 г		Відповідає

* - діюче видання фармакопеї

Прізвище	А.П. Шах
Посада особи, відповідальної за випуск серії	Помічник генерального менеджера-КЯ
Підпис особи, відповідальної за випуск серії	
Дата підписання	22.06.2023

Переклад здійснено власником реєстраційного посвідчення

