



ДЕРЖАВНА СЛУЖБА З ЛІКАРСЬКИХ ЗАСОБІВ
ТА КОНТРОЛЮ ЗА НАРКОТИКАМИ у м. КИЄВІ

пров. Надії Світличної, 3, 02099, тел. (044) 295-26-85
E-mail: dls.kyiv@dls.gov.ua, Код ЄДРПОУ 37079055

ВИСНОВОК
про якість ввезеного в Україну лікарського засобу

17.05.2024

№ 25744/24/26

МАКСІГРА ДРАЙВ

(найменування лікарського засобу згідно з реєстраційним посвідченням)

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг, по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру
в картонній коробці

(форма випуску, дозування, вид пакування лікарського засобу)

Номер реєстраційного посвідчення UA/18415/01/04 строк дії реєстраційного посвідчення 30.10.2025

Серія лікарського засобу № 011023

Кількість ввезеного лікарського засобу 15010

Виробник

Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А., Польща

(найменування виробника лікарського засобу, країна походження)

Ввезено в Україну

Товариство з обмеженою відповідальністю "ПОЛЬФАРМА
ЮА", ідент. код: 42781598

(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 17.05.2024 № 1693/3.

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

Начальник

(посадовий особа органу державного контролю)



(підпис)

Микола ХОЛЮДЕНКО

(ініціали та прізвище)

Вх. № 1129
18.10.2024



Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А.
Виробниче відділення в Новій Дембі
вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща
Тел.: 158465400, факс: 158465454

СЕРТИФІКАТ ПРО ЯКІСТЬ №: 481 26349

Найменування продукції: **МАКСІГРА ДРАЙВ**, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №4 (№4х1)
Країна-виробник: Польща
Номер реєстраційного посвідчення: UA/18415/01/04
Сила дії/активність: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: тадалафілу 20 мг
Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг
Розмір і тип упаковки: по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою
Індекс: TDLF-9014-800
Номер серії: 011023
Розмір серії: 15010 уп.
Дата виробництва: 10.2023
Дата закінчення терміну придатності: 10.2026
Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А. Виробниче відділення в Новій Дембі, вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща
Сертифікат відповідності GMP: №IWPS.405.104.2019.KK.1 WTC/0105_03_01/246

Показники якості	НОРМИ	Методи контролю
1. Опис^S Візуальний	таблетки вкриті плівковою оболонкою, світло- рожевого кольору, продовгуваті, двоякоопуклі, з рискою з одного боку Після розлому ядро таблетки білого або майже білого кольору	відповідає
2. Середня маса таблетки^S	494,4 мг ± 5 %	498,1 мг
3.Однорідність дозованих одиниць та Однорідність вмісту Методика виробника	Відповідає ЕФ 2.9.40. (Прийняте значення для 10 таблеток: $AV_{10 \text{ табл.}} \leq L1 \%$. Якщо не відповідає тоді: - $AV_{10 \text{ табл.}} > L1 \%$ тоді - $AV_{30 \text{ табл.}} \leq L1 \%$; - всі індивідуальні значення не менше 0,75M та не більше 1,25M $L1=15.0$ и $L2=25.0$).	1,2 %
4. Ідентифікація тадалафілу: - (ВЕРХ) система з діодно-матричним детектором	Час утримування основного піка на хроматограмах випробуваного і стандартного розчину має збігатися. спектр відповідає такому для стандартного зразка	відповідає відповідає
5. Вміст води^S Метод Карла Фішера	Не більше 7 %	3,9 %
6. Супутні домішки: ^S - одинична неідентифікована домішка - сума домішок Метод ВЕРХ	Не більше 0,2 % Не більше 0,7 %	< 0,1 % < 0,1 %
7. Кількісне визначення^{S, M:} - ВЕРХ Метод ВЕРХ	95,0 – 105,0 %	99,3 %
8. Розчинення за 30 хв^S	Q= 80%	101,6 % (мін. 100,3 % макс. 103,6%)



Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А.
Виробниче відділення в Новій Дембі
вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща
Тел.: 158465400, факс: 158465454

СЕРТИФІКАТ ПРО ЯКІСТЬ №: 481 26349

Найменування продукції: МАКСІГРА ДРАЙВ, таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг №4 (№4x1)

Країна-виробник: Польща

Номер реєстраційного посвідчення: UA/18415/01/04

Сила дії/активність: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить: тадалафілу 20 мг

Лікарська форма: таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 20 мг

Розмір і тип упаковки: по 4 таблетки у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці з маркуванням українською мовою

Індекс: TDLF-9014-800

Номер серії: 011023

Розмір серії: 15010 уп.

Дата виробництва: 10.2023

Дата закінчення терміну придатності: 10.2026

Найменування, місцезнаходження виробництва: Фармацевтичний завод «Польфарма» С.А. Виробниче відділення в Новій Дембі, вул. Металовця 2, 39-460 Нова Демба, Польща

Сертифікат відповідності GMP: №IWPS.405.104.2019.KK.1 WTC/0105_03_01/246

9. Остаткові розчинники:		
- Ацетон	Не більше 5000 ppm	< 500 ppm
- 2-пропанол	Не більше 5000 ppm	< 500 ppm
10. Мікробіологічна чистота^{N, S}		
- TAMC	Не більше 10^3 в 1 г.	< 10^1 в 1 г.
- TYMC	Не більше 10^2 в 1 г.	< 10^1 в 1 г.
- Escherichia coli	Відсутність Escherichia coli в 1 г.	відсутні в 1 г.

^N Тест рутинний. Проводять на перших 10 комерційних серій препарату, потім - нерутинний тест. (Частота випробувань - кожна 10 серія) але не менше ніж для однієї серії препарату в рік

^M Як результат має використовуватися середнє кількісне визначення з тесту «Однорідність дозування» або має бути проведено випробування за методикою

^S Випробування проводять при дослідженні стабільності, розклад досліджень зазначено в протоколі стабільності

Вказаний в цьому сертифікаті товар за якістю відповідає вимогам: МКЯ, заводській специфікації S/4-0286.09 ред. 01

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 реєстраційному досяє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP

[Signature] Szef Zespołu Badań Produktów
Katarzyna Dryła

Дата оформлення сертифікату: 23.11.2023

Затвердив:
Керівник відділу контролю якості
(Quality Control Manager)

Я підтверджую факт, що серія була випущена в обіг.

Дата підписання: 23.11.2023

Уповноважена особа
(Qualified Person)

[Signature] Osoba Wykwalifikowana

[Signature] Maria Parycka

[Signature] Polph