

Ліцензія на виробництво лікарських засобів Серія АВ №598079 з 14.02.2014 року
 Сертифікат на систему управління якістю ДСТУ ISO 9001:2015 № UA.MQ.026-087-21

Сертифікат серії № 7

Назва препарату ПАНКРЕАЗИМ 10 000, таблетки гастрорезистентні № 20 (10x2) у блистерах
 Країна виробник Україна
 Номер реєстраційного посвідчення та його термін дії Р. № UA/16722/01/01 безстроково
 Сила дії/активність 1 таблетка містить: панкреатин з ферментативною активністю не менше:
10 000 ліполітичних ОД Ph. Eur.,
7 500 амілолітичних ОД Ph. Eur.,
400 протеолітичних ОД Ph. Eur.
 Номер серії 60225/20
 Кількість продукції в серії (уп., шт. та ін.) 32 678 уп
 Дата виробництва 01.02.2025 року
 Дата закінчення терміну придатності до 02.2028 року
 Назва дільниці ПРАТ «Технолог»
 Адреса дільниці ПРАТ «Технолог», 20300 Черкаська обл., м. Умань вул. Стара прорізна, 8
 Сертифікат відповідності GMP 098/2024/GMP до 14.06.2027 року
 Результат відповідності згідно СГП 09-149-07

№	Показники якості	Вимоги нормативної документації	Метод контролю	Результати
1.	Опис	Таблетки круглої форми, вкриті оболонкою, з верхньою і нижньою опуклими поверхнями, рожевого кольору зі слабким специфічним запахом. На розламі під лупою видно ядро, оточене одним суцільним шаром	МКЯ п. 1 Візуальний.	Відповідає
2.	Ідентифікація: Панкреатин	А. Препарат виявляє амілолітичну, ліполітичну та протеолітичну активність	МКЯ п. 2 В ході кількісного визначення ферментативних активностей	Відповідає
	Кармоїзин (Е 122)*	В. УФ-спектр поглинання випробуваного розчину в області від 460 нм до 560 нм повинен мати максимум при довжині хвилі від 512 нм до 522 нм	МКЯ п. 2 Абсорбційна спектрофотометрія в ультрафіолетовій і видимій областях ДФУ, 2.2.25	-
	Титану діоксид (Е 171)*	С. Випробовуваний розчин при додаванні водню пероксиду розчину концентрованого Р забарвлюється у жовто-оранжевий колір	п. 2 МКЯ Кольорова реакція	-
3.	Середня маса	330,0 мг ± 5 %	п. 3 МКЯ ДФУ, 2.9.5	327,5 мг
4.	Однорідність маси*	Не більше ніж 2 із 20 таблеток можуть відхилятися від середньої маси на величину, що перевищує ± 5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилятися від середньої маси на величину, що перевищує ±10%	п. 4 МКЯ ДФУ, 2.9.5	Витримують - 1,27 % + 2,14 %
5.	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний*	Не більше 3,0 %	п. 5 МКЯ	-
6.	Втрата в масі при висушуванні	На момент випуску: Не більше 5,0 % Протягом терміну зберігання: Не більше 8,0 %	п. 6 МКЯ ДФУ, 2.2.32	4,1 % -



Пр. акт № 3356 від 24.02.2025

7.	Розпадання	Час стійкості таблеток в 0,1 М розчині хлористоводневої кислоти має бути не менше 2 год. Час розпадання таблеток у фосфатному буферному розчині рН 6,8 Р має бути не більшим 60 хв	п. 7 МКЯ ДФУ, 2.9.1	Витримали 28 хв.
8.	Мікробіологічна чистота**	- Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^4 КУО/г; - Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^2 КУО/г; - Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10^2 КУО/г; - Відсутність <i>Salmonella</i> в 10 г; - Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г; - Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	п. 8 МКЯ ДФУ, 2.6.12 та 2.6.13, розділ 5.1.4	- - - - - -
9.	Розчинення	На момент випуску. Для 6 одиниць ступінь розчинення ліпази через зазначений час відбору повинно відповідати вимогам рівня S_1 : не менше $Q+5\%$ для кожної одиниць ($Q=75\%$) Якщо не виконуються вимоги рівня S_1 , то продовжують випробування на рівні S_2 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 12 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2$) має дорівнювати або бути більше Q , і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-15\%$. Якщо не виконуються вимоги рівнів S_1 і S_2 , то продовжують випробування на рівні S_3 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 24 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2 + S_3$) має дорівнювати або бути більше Q , і не більше 2 одиниць повинні мати ступінь розчинення менше $Q-15\%$, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-25\%$. Протягом терміну зберігання. Для 6 одиниць ступінь розчинення ліпази через зазначений час відбору повинно відповідати вимогам рівня S_1 : не менше $Q+5\%$ для кожної одиниці ($Q=70\%$) Якщо не виконуються вимоги рівня S_1 , то продовжують випробування на рівні S_2 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 12 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2$) має дорівнювати або бути більше Q , і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-15\%$. Якщо не виконуються вимоги рівнів S_1 і S_2 , то продовжують випробування на рівні S_3 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 24 одиниць через зазначений час відбору має дорівнювати або бути більше Q , і не більше 2 одиниць повинні мати ступінь розчинення менше $Q-15\%$, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-25\%$.	п. 9 МКЯ ДФУ, 2.9.3 Титриметрія після гідролізу субстрату (оливкової олії)	87,7 % - 96,0 %



0.	Кількісне визначення: Ліполітична активність	На момент випуску: не менше 10 000 ОД Рн. Еур./табл. і не більше 11 000 ОД Рн. Еур./табл. (не менше 100 % і не більше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 9 000 ОД Рн. Еур./табл. і не більше 11 000 ОД Рн. Еур./табл. (не менше 90 % і не більше 110 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Титриметрія після гідролізу субстрату (оливкової олії)	10653 ОД Рн. Еур./табл. -
	Амілолітична активність	На момент випуску: не менше 8 250 ОД Рн. Еур./табл. (не менше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 7 500 ОД Рн. Еур./табл. (не менше 100 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Титриметрія після гідролізу субстрату (крохмалю)	9499 ОД Рн. Еур./табл. -
	Протеолітична активність	На момент випуску: не менше 440 ОД Рн. Еур./табл. (не менше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 400 ОД Рн. Еур./табл. (не менше 100 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Спектрофотометрія після гідролізу субстрату (казеїну)	735 ОД Рн. Еур./табл. -
11.	Упаковка	За розділом «Упаковка» МКЯ РП № UA/16722/01/01	МКЯ	Відповідає
12.	Маркування	Текст маркування до РП № UA/16722/01/01 та затвердженого оригінал-макету		Відповідає

Коментарі: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

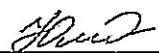
* Тест рутинно не проводяться. Контролюється кожна десята серія.

** Контроль проводиться вибірково: першу та кожну п'яту наступну серії, але не рідше одного разу в рік.

Висновок: серія 60225/20 ПАНКРЕАЗИМ 10 000, таблетки гастрорезистентні № 20 (10х2) у блистерах за вищенаведеними показниками відповідає вимогам СГП 09-149-07.

Начальник ВКЯ

Приватне акціонерне товариство
"ТЕХНОЛОГ"
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ
ЯКОСТІ

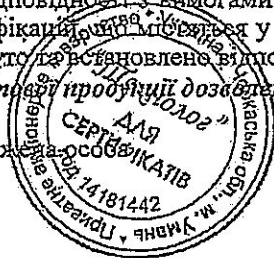
 Ірина ЮРЧЕНКО 13.02.2025
(підпис) (дата)

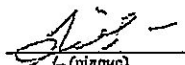
Заява про сертифікацію:

«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 специфікації, що міститься у реєстраційному дос'є. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP».

Серію готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа



 Меланія ФІЛЬБ 13.02.2025
(підпис) (дата)

Ліцензія на виробництво лікарських засобів Серія АВ № 598079 з 14.02.2014 року
Сертифікат на систему управління якістю ДСТУ ISO 9001:2015 № UA.MQ.026-087-21

Сторінка 1 з 3

Сертифікат серії № 6

Назва препарату ПАНКРЕАЗИМ 10 000, таблетки гастрорезистентні № 20 (10x2) у блістерах

Країна виробник Україна

Номер реєстраційного посвідчення та його термін дії Р. № UA/16722/01/01 безстроково

Сила дії/активність 1-таблетка містить: панкреатин з ферментативною активністю не менше:

10 000 ліполітичних ОД Ph. Eur.,
7 500 аміполітичних ОД Ph. Eur.,
400 протеолітичних ОД Ph. Eur.

Номер серії 50225

Кількість продукції в серії (уп., шт. та ін.) 41 161 уп

Дата виробництва 01.02.2025 року

Дата закінчення терміну придатності до 02.2028 року

Назва дільниці ПрАТ «Технолог»

Адреса дільниці ПрАТ «Технолог», 20300 Черкаська обл., м. Умань вул. Стара прорізна, 8

Сертифікат відповідності GMP 098/2024/GMP до 14.06.2027 року

Результат відповідності згідно СГП 09-149-07

№ п/п	Показники якості	Вимоги нормативної документації	Метод контролю	Результати
1.	Опис	Таблетки круглої форми, вкриті оболонкою, з верхньою і нижньою опуклими поверхнями, рожевого кольору зі слабким специфічним запахом. На розламі під лупою видно ядро, оточене одним суцільним шаром	МКЯ п. 1 Візуальний.	Відповідає
2.	Ідентифікація: Панкреатин	А. Препарат виявляє аміполітичну, ліполітичну та протеолітичну активність	МКЯ п. 2 В ході кількісного визначення ферментативних активностей	Відповідає
	Кармоїзин (Е 122)*	В. УФ-спектр поглинання випробуваного розчину в області від 460 нм до 560 нм повинен мати максимум при довжині хвилі від 512 нм до 522 нм	МКЯ п. 2 Абсорбційна спектрофотометрія в ультрафіолетовій і видимій областях ДФУ, 2.2.25	-
	Титану діоксид (Е 171)*	С. Випробовуваний розчин при додаванні водню пероксиду розчину концентрованого Р забарвлюється у жовто-оранжевий колір	п. 2 МКЯ Кольорова реакція	-
3.	Середня маса	330,0 мг ± 5 %	п. 3 МКЯ ДФУ, 2.9.5	327,8 мг
4.	Однорідність маси*	Не більше ніж 2 із 20 таблеток можуть відхилитися від середньої маси на величину, що перевищує ± 5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, що перевищує ± 10%	п. 4 МКЯ ДФУ, 2.9.5	Витримують - 1,40 % + 1,79 %
5.	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний*	Не більше 3,0 %	п. 5 МКЯ	-
6.	Втрата в масі при висушуванні	На момент випуску: Не більше 5,0 % Протягом терміну зберігання: Не більше 8,0 %	п. 6 МКЯ ДФУ, 2.9.32	4,5 %



Вх. ам. № 2425
12.02.25

7.	Розпадання	Час стійкості таблеток в 0,1 М розчині хлористоводневої кислоти має бути не менше 2 год. Час розпадання таблеток у фосфатному буферному розчині рН 6,8 Р має бути не більшим 60 хв	п. 7 МКЯ ДФУ, 2.9.1	Витримали 30 хв.
8.	Мікробіологічна чистота**	- Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^4 КУО/г; - Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^2 КУО/г; - Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10^2 КУО/г; - Відсутність <i>Salmonella</i> в 10 г; - Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г; - Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	п. 8 МКЯ ДФУ, 2.6.12 та 2.6.13, розділ 5.1.4	- - - - - -
9.	Розчинення	На момент випуску: Для 6 одиниць ступінь розчинення ліпази через зазначений час відбору повинно відповідати вимогам рівня S_1 : не менше $Q+5\%$ для кожної одиниць ($Q=75\%$) Якщо не виконуються вимоги рівня S_1 , то продовжують випробування на рівні S_2 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 12 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2$) має дорівнювати або бути більше Q , і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-15\%$. Якщо не виконуються вимоги рівнів S_1 і S_2 , то продовжують випробування на рівні S_3 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 24 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2 + S_3$) має дорівнювати або бути більше Q , і не більше 2 одиниць повинні мати ступінь розчинення менше $Q-15\%$, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-25\%$. Протягом терміну зберігання: Для 6 одиниць ступінь розчинення ліпази через зазначений час відбору повинно відповідати вимогам рівня S_1 : не менше $Q+5\%$ для кожної одиниці ($Q=70\%$) Якщо не виконуються вимоги рівня S_1 , то продовжують випробування на рівні S_2 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 12 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2$) має дорівнювати або бути більше Q , і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-15\%$. Якщо не виконуються вимоги рівнів S_1 і S_2 , то продовжують випробування на рівні S_3 . Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 24 одиниць через зазначений час відбору має дорівнювати або бути більше Q , і не більше 2 одиниць повинні мати ступінь розчинення менше $Q-15\%$, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-25\%$.	п. 9 МКЯ ДФУ, 2.9.3 Титриметрія після гідролізу субстрату (оливкової олії)	88,1 % - 102,2 %



0.	Кількісне визначення: Ліполітична активність	На момент випуску: не менше 10 000 ОД Ph. Еур./табл. і не більше 11 000 ОД Ph. Еур./табл. (не менше 100 % і не більше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 9 000 ОД Ph. Еур./табл. і не більше 11 000 ОД Ph. Еур./табл. (не менше 90 % і не більше 110 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Титриметрія після гідролізу субстрату (оливкової олії)	10767 ОД Ph. Еур./табл.
	Амілолітична активність	На момент випуску: не менше 8 250 ОД Ph. Еур./табл. (не менше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 7 500 ОД Ph. Еур./табл. (не менше 100 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Титриметрія після гідролізу субстрату (крохмалю)	9178 ОД Ph. Еур./табл.
	Протеолітична активність	На момент випуску: не менше 440 ОД Ph. Еур./табл. (не менше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 400 ОД Ph. Еур./табл. (не менше 100 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Спектрофотометрія після гідролізу субстрату (казеїну)	774 ОД Ph. Еур./табл.
11.	Упаковка	За розділом «Упаковка» МКЯ РП № UA/16722/01/01	МКЯ	Відповідає
12.	Маркування	Текст маркування до РП № UA/16722/01/01 та затвердженого оригінал-макету		Відповідає

Коментарі: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

* Тест рутинно не проводяться. Контролюється кожна десята серія.

** Контроль проводиться вибірково: першу та кожну п'яту наступну серію, але не рідше одного разу в рік.

Висновок: серія 50225 ПАНКРЕАЗИМ 10 000, таблетки гастрорезистентні № 20 (10х2) у блистерах за вищенаведеними показниками відповідає вимогам ЄПТ 09-149-07.

Начальник ВКЯ

Приватне акціонерне товариство
"ТЕХНОЛОГ"
ВІДДІЛ КОНТРОЛЮ
ЯКОСТІ


(підпис)

Ірина ЮРЧЕНКО

10.08.2025
(дата)

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 дільниці 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 переглянуто та встановлено відповідність GMP».

Серію готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа ДЛ
СЕРТИФІКАТІВ




(підпис)

Меланія ФІЛЬ 14.08.2025
(дата)



Ліцензія на виробництво лікарських засобів Серія АВ № 598079 з 14.02.2014 року
 Сертифікат на систему управління якістю ДСТУ ISO 9001:2015 № UA.MQ.026-087-21
 Свідоцтво Державної служби України з лікарських засобів та контролю за наркотиками № 551 про атестацію лабораторії ВКЯ від 31.10.2023 р.

Сертифікат серії № 3

ПАНКРЕАЗИМ 10 000, таблетки гастрорезистентні № 20 (10x2) у блістерах

Країна виробник Україна
 Номер реєстраційного посвідчення та його термін дії Р. № UA/16722/01/01 термін дії безстроково
 Сила дії/активність 1 таблетка містить: панкреатин з ферментативною активністю не менше:
10 000 ліполітичних ОД Ph. Eur.
7 500 амілолітичних ОД Ph. Eur.
400 протеолітичних ОД Ph. Eur.
 Номер серії 20125
 Кількість продукції в серії (уп., шт. та ін.) 35 818 уп
 Дата виробництва 06.01.2025 року
 Дата закінчення терміну придатності до 01.2028 року
 Назва дільниці ПрАТ «Технолог»
 Адреса дільниці ПрАТ «Технолог», 20300 Черкаська обл. м. Умань вул. Стара прорізна, 8
 Сертифікат відповідності GMP 098/2024/GMP до 14.06.2027 року

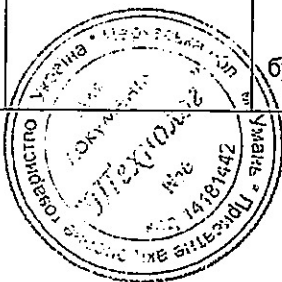
РЕЗУЛЬТАТИ ВИПРОБУВАНЬ

№ п/п	Показники якості	Вимоги нормативної документації	Метод контролю	Результати
1.	Опис	Таблетки круглої форми, вкриті оболонкою, з верхньою і нижньою опуклими поверхнями, рожевого кольору зі слабким специфічним запахом. На розламі під лупою видно ядро, оточене одним суцільним шаром	МКЯ п. 1 Візуальний.	Відповідає
2.	Ідентифікація: Панкреатин	А. Препарат виявляє амілолітичну, ліполітичну та протеолітичну активність	МКЯ п. 2 В ході кількісного визначення ферментативних активностей	Відповідає
	Кармоїзин (Е 122)*	В. УФ-спектр поглинання випробуваного розчину в області від 460 нм до 560 нм повинен мати максимум при довжині хвилі від 512 нм до 522 нм	МКЯ п. 2 Абсорбційна спектрофотометрія в ультрафіолетовій і видимій областях ДФУ, 2.2.25	-
	Титану діоксид (Е 171)*	С. Випробовуваний розчин при додаванні водню пероксиду розчину концентрованого Р забарвлюється у жовто-оранжевий колір	п. 2 МКЯ Кольорова реакція	-
3.	Середня маса	330,0 мг ± 5 %	п. 3 МКЯ ДФУ, 2.9.5	326,6 мг
4.	Однорідність маси*	Не більше ніж 2 із 20 таблеток можуть відхилятися від середньої маси на величину, що перевищує ± 5 %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилятися від середньої маси на величину, що перевищує ±10%	п. 4 МКЯ ДФУ, 2.9.5	Витримують -2,26 % +2,58 %
5.	Тальк, кремнію діоксид колоїдний безводний*	Не більше 3,0 %	п. 5 МКЯ ДФУ, 2.9.32	-
6.	Втрата в масі при висушуванні*	На момент випуску: Не більше 5,0 % Протягом терміну зберігання: Не більше 8,0 %	п. 6 МКЯ ДФУ, 2.9.32	4,2 % -

Вх ак № 1697

22.01.25

7.	Розпадання	Час стійкості таблеток в 0,1 М розчині хлористоводневої кислоти має бути не менше 2 год. Час розпадання таблеток у фосфатному буферному розчині рН 6,8 Р має бути не більшим 60 хв	п. 7 МКЯ ДФУ, 2.9.1	Витримали 18 хв.
8.	Мікробіологічна чистота**	- Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): не більше 10^4 КУО/г; - Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): не більше 10^2 КУО/г; - Толерантні до жовчі грамнегативні бактерії: не більше 10^2 КУО/г; - Відсутність <i>Salmonella</i> в 10 г; - Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г; - Відсутність <i>Staphylococcus aureus</i> в 1 г	п. 8 МКЯ ДФУ, 2.6.12 та 2.6.13, розділ 5.1.4	- - - - - -
9.	Розчинення	На момент випуску: Для 6 одиниць ступінь розчинення ліпази через зазначений час відбору повинно відповідати вимогам рівня S_1: не менше $Q+5\%$ для кожної одиниць ($Q=75\%$) Якщо не виконуються вимоги рівня S_1, то продовжують випробування на рівні S_2. Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 12 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2$) має дорівнювати або бути більше Q, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-15\%$. Якщо не виконуються вимоги рівнів S_1 і S_2, то продовжують випробування на рівні S_3. Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 24 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2 + S_3$) має дорівнювати або бути більше Q, і не більше 2 одиниць повинні мати ступінь розчинення менше $Q-15\%$, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-25\%$. Протягом терміну зберігання: Для 6 одиниць ступінь розчинення ліпази через зазначений час відбору повинно відповідати вимогам рівня S_1: не менше $Q+5\%$ для кожної одиниці ($Q=70\%$) Якщо не виконуються вимоги рівня S_1, то продовжують випробування на рівні S_2. Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 12 одиниць через зазначений час відбору ($S_1 + S_2$) має дорівнювати або бути більше Q, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-15\%$. Якщо не виконуються вимоги рівнів S_1 і S_2, то продовжують випробування на рівні S_3. Середнє значення ступеня розчинення ліпази із 24 одиниць через зазначений час відбору має дорівнювати або бути більше Q, і не більше 2 одиниць повинні мати ступінь розчинення менше $Q-15\%$, і не повинно бути жодної одиниці зі ступенем розчинення менше $Q-25\%$.	п. 9 МКЯ ДФУ, 2.9.3 Титриметрія після гідролізу субстрату (оливкової олії)	87,9 % - 100,7 %



10.	Кількісне визначення: Ліполітична активність	На момент випуску: не менше 11 000 ОД Ph. Eur./табл. і не більше 13 000 ОД Ph. Eur./табл. (не менше 110 % і не більше 130 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 10 000 ОД Ph. Eur./табл. і не більше 13 000 ОД Ph. Eur./табл. (не менше 100 % і не більше 130 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Титриметрія після гідролізу субстрату (оливкової олії)	12531 ОД Ph. Eur./табл. -
	Амілолітична активність	На момент випуску: не менше 8 250 ОД Ph. Eur./табл. (не менше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 7 500 ОД Ph. Eur./табл. (не менше 100 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Титриметрія після гідролізу субстрату (крохмалю)	8846 ОД Ph. Eur./табл. -
	Протеолітична активність	На момент випуску: не менше 440 ОД Ph. Eur./табл. (не менше 110 % від заявленого) Протягом терміну зберігання: не менше 400 ОД Ph. Eur./табл. (не менше 100 % від заявленого)	п. 10 МКЯ Спектрофотометрія після гідролізу субстрату (казеїну)	863 ОД Ph. Eur./табл. -
11.	Упаковка	За розділом «Упаковка» МКЯ РП № UA/16722/01/01	МКЯ	Відповідає
12.	Маркування	Текст маркування до РП № UA/16722/01/01 та затвердженого оригінал-макету		Відповідає

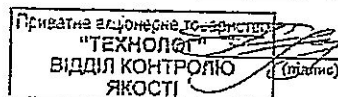
* Тест рутинно не проводяться. Контролюється кожна десята серія.

** Контроль проводиться вибірково: першу та кожну п'яту наступну серії, але не рідше одного разу в рік.

Коментарі: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновок: зазначена серія продукції ПАНКРЕАЗИМ 10 000, таблетки гастрорезистентні № 20 (10х2) у блістерах відповідає вимогам МКЯ ЛЗ № UA/16722/01/01 від 15.12.2022 року та зміні від 25.04.2023 року.

Заступник начальника ВКЯ



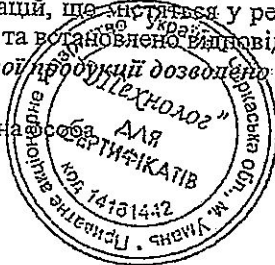
Олександр ГЛУШИК 20.06.2025 (дата)

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 налічуються у реєстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP».

Серію готової продукції дозволено до випуску (реалізації).

Уповноважена особа



(підпис)

Меланія ФІЛЬ 20.06.2025 (дата)

