



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13
Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна
(+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості
(+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості
(+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармаконагляду



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000016609

- 1. Найменування продукції:** ПЕРИНДОПРЕС® ДУО
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 таблетка містить периндоприлу трет-бутиламін 8 мг (що відповідає 6,676 мг периндоприлу) та індапамід 2,5 мг; таблетки по 8 мг/2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з маркуванням українською мовою
- 2. Номер серії:** 3N10125
- 3. Розмір серії:** 32,493 ТУП
- 4. Країна-виробник:** Україна
- 5. Найменування країни / країн призначення для серії:** Україна
- 6. Номер реєстраційного посвідчення:** UA/19069/01/02 Діє до 16.11.2026
- 7. Дата виробництва:** 01.2025
- 8. Дата закінчення терміну придатності (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується):** 01.2027
- 9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць:** вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 072/2023/GMP
- 10. Аналіз виконаний згідно:** МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення UA/19069/01/02 від 16.11.2021 №2537

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, плоскоциліндричної форми, з фаскою	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину (а) і розчину порівняння (а), одержаних у розділі "Кількісне визначення", часи утримування піків периндоприлу та індапаміду, відповідно, мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація В	УФ-спектри поглинання випробовуваного розчину і розчину порівняння в області від 215 нм до 400 нм мають співпадати	Відповідає
4	Ідентифікація С	Якісна реакція	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць. Периндоприлу трет-бутиламін	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число $AV \leq 15,0 \%$	Відповідає
6	Однорідність дозованих одиниць. Індалпамід	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число $AV \leq 15,0 \%$	Відповідає
7	Розпадання	Не більше 15 хв	2 хв.
8	Супровідні домішки периндоприлу	Домішки В - не більше 0,6 %	0,0 %
9	Супровідні домішки периндоприлу	Домішки F - не більше 0,6%	0,0 %
10	Супровідні домішки периндоприлу	Домішки Е - не більше 0,4 %	0,0 %
11	Супровідні домішки периндоприлу	Будь-якої іншої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
12	Супровідні домішки периндоприлу	Сума домішок (крім домішок В,Е, F) - не більше 1,0 %	0,0 %

Mr. acc. № 1913 від 18.03.25 [Signature]



13	Супровідні домішки індапаміду	Домішки В - не більше 0,3 %	0,1 %
14	Супровідні домішки індапаміду	Будь-якої іншої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
15	Супровідні домішки індапаміду	Сума домішок (крім домішки В) - не більше 1,0 %	0,0 %
16	Розчинення. Периндоприлу трет-бутиламін	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=85 % за 15 хв	Відповідає
17	Розчинення. Індапамід	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=80 % за 30 хв	Відповідає
18	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів - 10^3 КУО/г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів - 10^2 КУО/г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	Відповідає
19	Кількісне визначення. Периндоприлу трет-бутиламін	Не менше 7,6 мг і не більше 8,4 мг, в перерахунку на середню масу таблетки	7,8 мг/таб
20	Кількісне визначення. Індапамід	Не менше 2,38 мг і не більше 2,62 мг, в перерахунку на середню масу таблетки	2,47 мг/таб
21	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
22	Маркування	У відповідності із затвердженим текстом маркування	Відповідає

11. Коментарі:

Без коментарів

12. Умови зберігання:

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 28.02.2025**Затверджую**

ПІБ: Короткова О.Г.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 28.02.2025 13:16

Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)
00481212_20250228_Certificate_170000016609.pdf

Документ підписано у сервісі Вчасно (продовження)

00481212_20250228_Certificate_170000016609.pdf

Номер документу: 170000016609

Документ відправлено: 13:21 28.02.2025

Відправник документу

Електронний підпис

13:21 28.02.2025

ЄДРПОУ/ІПН: 00481212

Юр. назва: ПРИВАТНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО ФАРМАЦЕВТИЧНА ФІРМА ДАРНИЦЯ

старший інспектор-уповноважена особа: Короткова Оксана Георгіївна

Час перевірки КЕП/ЕЦП: 13:21 28.02.2025

Статус перевірки сертифікату: Сертифікат діє

Серійний номер: 2DBD5940D955E12A040000009715000080320D00

Тип підпису: кваліфікований

Тип сертифікату: кваліфікований

32



Адреса 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13
Тел./Факс: (+38044) 566-68-78 Приймальна
(+38044) 207-73-41 Відділ контролю якості
(+38044) 207-73-04 Уповноважена особа з якості
(+38044) 207-73-27 Уповноважена особа з фармаконагляду



Сертифікат якості / Сертифікат аналізу № 170000013679

1. Найменування продукції: ПЕРИНДОПРЕС® ДУО
(назва, сила дії/активність, лікарська форма та розмір упаковки (ідентично до тексту на упаковці готової продукції)) 1 таблетка містить периндоприлу трет-бутиламину 8 мг (що відповідає 6,676 мг периндоприлу) та індапаміду 2,5 мг; таблетки по 8 мг/2,5 мг; по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери в пачці з маркуванням українською мовою
2. Номер серії: 1ET31124
3. Розмір серії: 33,252 ТУП
4. Країна-виробник: Україна
5. Найменування країни / країн призначення для серії: Україна
6. Номер реєстраційного посвідчення: UA/19069/01/02 Діє до 16.11.2026
7. Дата виробництва: 11.2024
8. Дата закінчення терміну придатності (місяць і рік, після якого ЛЗ не застосовується): 11.2026
9. Назва, адреса та номери ліцензій всіх дільниць виробництва і контролю якості; Сертифікати відповідності GMP всіх дільниць: вироблено, включаючи упаковку/маркування та контроль якості на ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця» за адресою: м Київ, вул. Бориспільська, 13; ліцензія АВ №598086; свідоцтво про атестацію лабораторій ВКЯ № 128; сертифікат GMP № 072/2023/GMP
10. Аналіз виконаний згідно: МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення UA/19069/01/02 від 16.11.2021 №2537

Результати аналізу:

№ п.п.	Найменування показника	Вимоги нормативної документації	Результат аналізу
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, плоскоциліндричної форми, з фаскою	Відповідає
2	Ідентифікація А	На хроматограмах випробовуваного розчину (а) і розчину порівняння (а), одержаних у розділі "Кількісне визначення", часи утримання піків периндоприлу та індапаміду, відповідно, мають співпадати	Відповідає
3	Ідентифікація В	УФ-спектри поглинання випробовуваного розчину і розчину порівняння в області від 215 нм до 400 нм мають співпадати	Відповідає
4	Ідентифікація С	Якісна реакція	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць. Периндоприлу трет-бутиламін	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число $AV \leq 15,0 \%$	Відповідає
6	Однорідність дозованих одиниць. Індапамід	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.40. Приймальне число $AV \leq 15,0 \%$	Відповідає
7	Розпадання	Не більше 15 хв	5 хв.
8	Супровідні домішки периндоприлу	Домішки В - не більше 0,6 %	0,0 %
9	Супровідні домішки периндоприлу	Домішки F - не більше 0,6%	0,0 %
10	Супровідні домішки периндоприлу	Домішки Е - не більше 0,4 %	0,0 %
11	Супровідні домішки периндоприлу	Будь-якої іншої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
12	Супровідні домішки периндоприлу	Сума домішок (крім домішок В,Е, F) - не більше 1,0 %	0,0 %

Електронний підпис
Короткова Оксана
Георгіївна
ЕДРПОУ/ІПН
00481212
Здійнято у вчасно

Рх. асн 0944 Віс 11.12.24



13	Супровідні домішки індапаміду	Домішки В - не більше 0,3 %	0,1 %
14	Супровідні домішки індапаміду	Будь-якої іншої домішки - не більше 0,2 %	Відповідає
15	Супровідні домішки індапаміду	Сума домішок (крім домішки В) - не більше 1,0 %	0,0 %
16	Розчинення. Периндоприлу трет-бутиламін	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=85 % за 15 хв	Відповідає
17	Розчинення. Індапамід	Відповідає вимогам ДФУ, 2.9.3 при Q=80 % за 30 хв	Відповідає
18	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів - 10^3 КУО/г. Загальне число дріжджових і плісневих грибів - 10^2 КУО/г. Відсутність <i>Escherichia coli</i> в 1 г	Відповідає *
19	Кількісне визначення. Периндоприлу трет-бутиламін	Не менше 7,6 мг і не більше 8,4 мг, в перерахунку на середню масу таблетки	7,9 мг/таб
20	Кількісне визначення. Індапамід	Не менше 2,38 мг і не більше 2,62 мг, в перерахунку на середню масу таблетки	2,44 мг/таб
21	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає
22	Маркування	У відповідності із затвердженим текстом маркування	Відповідає

11. Коментарі:

*Періодичність контролю в кожній 10 серії

12. Умови зберігання:

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

13. Заява про сертифікацію:

Цим підтверджую, що всі виробничі стадії для цієї серії готової продукції були проведені в повній відповідності з вимогами, встановленими в чинному керівництві по GMP, затвердженому Міністерством охорони здоров'я України, і з вимогами реєстраційного досьє країни призначення

Серія дозволена до реалізації / відвантаження з 10.12.2024

Затверджую

ПІБ: Короткова О.Г.

Посада: Уповноважена особа

Підписано електронним підписом: 10.12.2024 14:18

Документ підписано у сервісі Вчасно (початок)
00481212_20241210_Certificate_170000013679.pdf