

КОПІЯ ЗГІДНО
ОРИГІНАЛУТОВ "ХАРКІВСЬКЕ ФАРМАЦЕВТИЧНЕ
ПІДПРИЄМСТВО "ЗДОРОВ'Я НАРОДУ"

вул. Шевченка, 22, м. Харків, 61013, Україна
 вул. Куликівська, 41, м. Харків, 61002, Україна
 Уповноважена особа
 тел.: +38(057)714-62-77, +38(067)540-41-10
 e-mail: vburova@zn.kharkov.ua
 Ліцензія АВ №598050, Термін дії з 21.12.2012 р.
 Свідоцтво про атестацію №177 від 22.02.2013 р.

LLC "KHARKIV PHARMACEUTICAL
ENTERPRISE "ZDOROVYE NARODU"

22, Shevchenko st., Kharkiv, Ukraine 61013
 41, Kulykivska st., Kharkiv, Ukraine, 61002
 Authorized person
 phone: +38(057)714-62-77, +38(067)540-41-10
 e-mail: vburova@zn.kharkov.ua
 License AB №598050, Valid from December 21.2012
 Certificate of attestation №177 dated February 22.2013

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ № 1481

Галоприл Форте, таблетки по 5 мг №50 (10x5) в блістерах

Дюоча реч.

таблетка містить: галоперидолу - 5 мг

Рег. посвідчення

№12338/01/02 від 13.10.2017

Загальна кількість в серії, яка надійшла

9.331 тис.шт.

Виробнича ділянка

ПЛЗ;

Адреса виробничої ділянки

м. Харків, вул. Куликівська 41;

Аналіз виконаний за:

МКЯ ЛЗ №12338/01/02, зм. №2, зм. №3, зм. №4, зм. №5, зм. №6, зм. №7, зм. №8

№ серії

8861224

Дата виробництва

02.12.24

Дата видачі результату

13.12.24

Придатний до

12/2027

Сертифікат GMP 041/2023/GMP до 17.03.2026

№	Найменування показників	Вимоги документації	Результати випробувань
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору з плоскою поверхнею, з фаскою. За зовнішнім виглядом мають відповідати вимогам ДФУ, "Таблетки".	Таблетки майже білого кольору з плоскою поверхнею, з фаскою. За зовнішнім виглядом відповідають вимогам ДФУ, "Таблетки".
2	Ідентифікація	Метод СФ. УФ-спектр поглинання випробуваного розчину для кількісного визначення в області від 230 нм до 350 нм повинен мати максимум за довжини хвилі (243±2) нм. Метод ТПХ. На хроматограмі випробуваного розчину препарату, одержаний при визначенні супровідних домішок, основна пляма за розміром, положенням і забарвленням має відповідати основній плямі на хроматограмі розчину порівняння (а) галоперидолу.	Метод СФ. УФ-спектр поглинання випробуваного розчину для кількісного визначення в області від 230 нм до 350 нм має максимум за довжини хвилі 245 нм. Метод ТПХ. На хроматограмі випробуваного розчину препарату, одержаний при визначенні супровідних домішок, основна пляма за розміром, положенням і забарвленням відповідає основній плямі на хроматограмі розчину порівняння (а) галоперидолу.
3	Кількісне визначення	Метод СФ (галоперидол): від 4,75 мг до 5,25 мг, в перерахунку на середню масу таблетки (на момент випуску); від 4,5 мг до 5,5 мг, в перерахунку на середню масу таблетки (в процесі зберігання).	Метод СФ (галоперидол): 4,99 мг в перерахунку на середню масу таблетки (на момент випуску).
4	Кремнію діоксид колоїдний безводний	Не більше 1,0% від маси таблетки.	0,27% від маси таблетки.
5	Однорідність дозованих одиниць	Для перших 10 таблеток $AV \leq 15.0$. Якщо $AV > 15.0$, випробовують ще 20 таблеток. Для 30 таблеток $AV \leq 15.0$ та жоден індивідуальний вміст не має виходити за межі від $0,75 \cdot M$ до $1,25 \cdot M$.	Для перших 10 таблеток $AV = 3.00$
6	Розпадання	Не більше 15 хв.	1 хв.
7	Середня маса	Від 95 мг до 105 мг.	100,1 мг
8	Супровідні домішки	Метод ТПХ. Не більше 0,5% кожної індивідуальної домішки.	Метод ТПХ. Відповідає
9	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності мікробіологічної чистоти для неводних лікарських засобів для орального застосування (ДФУ 1.4, 5.1.4): - загальне число життєздатних аеробних мікроорганізмів (ТАМС): 10^3	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - менше 10 КУО/г. Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС) - менше 10 КУО/г. Escherichia coli -

бх. аш. №1890
 26.03.25

**КОПІЯ ЗГІДНО
ОРИГІНАЛУ**

	КУО/г; - загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): 10 ² КУО/г; - Escherichia coli: відсутність в 1 г.	відсутні в 1 г.
10 Розчинення	Ступінь розчинення (Q) не менше 75% за 45 хв.	Ступінь розчинення (Q): від 96.2% до 102.9% за 45 хв.
11 Маркування	Має відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає
12 Упаковка	Має відповідати вимогам МКЯ ЛЗ.	Відповідає

Висновок Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ №12338/01/02, зм. №2, зм. №3, зм. №4, зм. №5, зм. №6, зм. №7, зм. №8

Заст. начальника ВКЯ

О.В. Мірошніченко

Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною і точною. Ця серія продукції була виготовлена (включаючи упаковку, маркування) і проведено контроль її якості на вказаній діяльності в повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікаціями, які містяться в реєстраційному довідку. Протоколи виробництва упаковки та аналізів було переглянуто і встановлено відповідність вимогам GMP.

Серія 8861224 готової продукції Галоприл Форте, таблетки по 5 мг №50 (10x5) є блистерах ДОЗВОЛЕНА до реалізації

Уповноважена особа, заст. директора з якості та сертифікації

В.С. Букова

Дата підписання « 13 » 12 20 24 р.

Аналіз виконаний у лабораторії:

ВКЯ ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я"; м. Харків, вул. Шевченка, 22

Лабораторія фізико-хімічних та біологічних випробувань відділу контролю якості та відділу аналітичних досліджень та розробок ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу"; м. Харків, вул. Куликівська 41