



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 185767

Медіаторн®

Серія	0107182
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток в блістері, по 5 блістерів в пачці 1 таблетка містить іпідакрину гідрохлорид моногідрат, в перерахунку на безводну речовину 20 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	№UA/18462/01/01, діє до 30.11.2025
Розмір серії	4,478 тис. уп
Дата виробництва	14.11.2024
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	10.2026
Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів, Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759) (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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 досє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було перелігано та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

09.12.2024

Марина ГАЛІЧЕНКО

Вх. лш. N 1887 від 20.02.25 [signature]

Медіаторн®

таблетки по 20 мг, по 10 таблеток в блістері, по 5 блістерів в пачці
1 таблетка містить іпідакрину гідрохлорид моногідрат, в перерахунку на безводну речовину 20 мг

Серія 0107182
Кіл-ть в серії 4,478 тис. уп
Дата виробництва 14.11.2024
Дата видачі 09.12.2024
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми з плоскою поверхнею, з фаскою	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 230 нм до 300 нм повинен мати максимум при тій же довжині хвилі, що і розчин СЗ іпідакрину гідрохлорид гідрат (268 ± 2 нм).	Відповідає	Відповідає
3	Однорідність маси для одиниці дозованого лікарського засобу	Не більше 2 із 20 індивідуальних мас можуть відхилятися на величину, яка перевищує $\pm 7,5$ %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилятися від середньої маси на величину, яка перевищує ± 15 %.	Відповідає	Відповідає
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число мас відповідати вимогам ДФУ/ЄФ, 2.9.40. AV не більше 15,0 %. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії.	Відповідає /AV=5,5/	Відповідає
5	Супутні домішки	1-аміно-2-ціано-1-циклопентен - не більше 0,25 %;	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша неідентифікована домішка – не більше 0,1 %;	Відповідає	Відповідає
		Сума домішок - не більше 1,0 %.	Відповідає	Відповідає
6	Розчинення, %	Препарат має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3 при регламентованій ступені розчинення іпідакрину гідрохлориду за 30 хвилин (Q) 75% від вмісту, зазначеного в розділі «Склад на одну таблетку».	Відповідає /100-102%/	Відповідає

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 185084

Медіаторн®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 1000 КУО в 1 г. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальна кількість дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 100 КУО в 1 г. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення, мг	Вміст іпідакрину гідрохлориду в одній таблетці, в перерахунку на середню масу таблетки, має бути не менше 19,0 мг і не більше 21,0 мг.	20,8	Відповідає
9	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 2.00 років

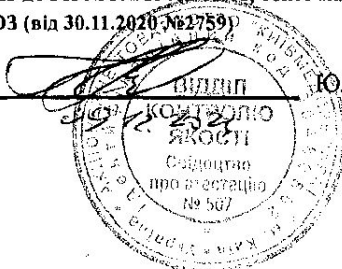
Придатний до: 31.10.2026

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759)

Начальник ВКЯ

Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ





Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 186762

Медіаторн®

Серія	0107466
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток в блістері, по 5 блістерів в пачці 1 таблетка містить іпідакрину гідрохлорид моногідрат, в перерахунку на безводну речовину 20 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країни призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	№UA/18462/01/01, діє до 30.11.2025
Розмір серії	4,465 тис. уп
Дата виробництва	04.12.2024
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	11.2026
Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів, Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759) (Результати аналізу наведені в Додатку 1)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

18.12.2024

Марія ГОЛОЙДА

1-1

Вс. ат. № 685 від 01.04.2025



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 185977

Медіаторн®

таблетки по 20 мг, по 10 таблеток в блістері, по 5 блістерів в пачці
1 таблетка містить іпідакрину гідрохлорид моногідрат, в перерахунку на безводну речовину 20 мг

Серія 0107466
Кіл-ть в серії 4,465 тис. уп
Дата виробництва 04.12.2024
Дата видачі 18.12.2024
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми з плоскою поверхнею, з фаскою	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 230 нм до 300 нм повинен мати максимум при тій же довжині хвилі, що і розчин СЗ іпідакрину гідрохлорид гідрат (268 ± 2 нм).	Відповідає	Відповідає
3	Однорідність маси для одиниці дозованого лікарського засобу	Не більше 2 із 20 індивідуальних мас можуть відхилятися на величину, яка перевищує $\pm 7,5\%$. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилятися від середньої маси на величину, яка перевищує $\pm 15\%$.	Відповідає	Відповідає
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число мас відповідати вимогам ДФУ/ЄФ, 2.9.40. AV не більше $15,0\%$. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії.	Відповідає	Відповідає
5	Супутні домішки	1-аміно-2-ціано-1-циклопентен - не більше $0,25\%$.	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша неідентифікована домішка – не більше $0,1\%$.	Відповідає	Відповідає
		Сума домішок - не більше $1,0\%$.	Відповідає	Відповідає
6	Розчинення, %	Препарат має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3 при регламентованій ступені розчинення іпідакрину гідрохлориду за 30 хвилин (Q) 75% від вмісту, зазначеного в розділі «Склад на одну таблетку».	Відповідає /98-100%/	Відповідає

Додаток 1 до Сертифікату якості

Сертифікат аналізу № 185977

Медіатори®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 1000 КУО в 1 г. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальна кількість дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 100 КУО в 1 г. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення, мг	Вміст інідакрину гідрохлориду в одній таблетці, в перерахунку на середню масу таблетки, має бути не менше 19,0 мг і не більше 21,0 мг.	20,2	Відповідає
9	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 2.00 років

Придатний до: 30.11.2026

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759)

Начальник ВКЯ

Олія ЧИКОЛОВЕЦЬ



таблетки по 20 мг, по 10 таблеток в блістері, по 5 блістерів в пачці
1 таблетка містить іпідакрину гідрохлорид моногідрат, в перерахунку на безводну речовину 20 мг

Серія 0108738
Кіл-ть в серії 17,580 тис. уп
Дата виробництва 03.02.2025
Дата видачі 17.02.2025
Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759)

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки білого або майже білого кольору, круглої форми з плоскою поверхнею, з фаскою	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	Ультрафіолетовий спектр поглинання випробовуваного розчину, приготованого в розділі «Кількісне визначення», в області від 230 нм до 300 нм повинен мати максимум при тій же довжині хвилі, що і розчин СЗ іпідакрину гідрохлорид гідрат (268 ± 2 нм).	Відповідає	Відповідає
3	Однорідність маси для одиниці дозованого лікарського засобу	Не більше 2 із 20 індивідуальних мас можуть відхилитися на величину, яка перевищує $\pm 7,5$ %. При цьому жодна індивідуальна маса не має відхилитися від середньої маси на величину, яка перевищує ± 15 %.	Відповідає	Відповідає
4	Однорідність дозованих одиниць	Приймальне число має відповідати вимогам ДФУ/ЄФ, 2.9.40. AV не більше 15,0 %. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії.	Відповідає /AV=1,9/	Відповідає
5	Супутні домішки	1-аміно-2-ціано-1-циклопентен - не більше 0,25 %;	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша неідентифікована домішка - не більше 0,1 %;	Відповідає	Відповідає
		Сума домішок - не більше 1,0 %.	Відповідає	Відповідає
6	Розчинення, %	Препарат має витримувати вимоги ДФУ/ЄФ, 2.9.3 при регламентованій ступені розчинення іпідакрину гідрохлориду за 30 хвилин (Q) 75% від вмісту, зазначеного в розділі «Склад на одну таблетку».	Відповідає /98-101%/	Відповідає

Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 192475

Медіаторн®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
7	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальна кількість аеробних мікроорганізмів (ТАМС) - 1000 КУО в 1 г. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальна кількість дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) - 100 КУО в 1 г. ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г ** - після проведення валідації технологічного процесу і позитивних результатів контролю 10 послідовних серій, контролюється в кожній 10-тій серії	Відповідає	Відповідає
8	Кількісне визначення, мг	Вміст іпідакрину гідрохлориду в одній таблетці, в перерахунку на середню масу таблетки, має бути не менше 19,0 мг і не більше 21,0 мг.	20,7	Відповідає
9	Маркування	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає
10	Упаковка	Відповідно до МКЯ ЛЗ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 2.00 років

Придатний до: 31.01.2027

Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до РП № UA/18462/01/01, текст маркування до РП № UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 № 2759)

Начальник ВКЯ



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 193094

Медіаторн®

Серія	0108738
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки по 20 мг, по 10 таблеток в блістері, по 5 блістерів в пачці 1 таблетка містить іпідакрину гідрохлорид моногідрат, в перерахунку на безводну речовину 20 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країн призначення для серії	Україна
Реєстраційне посвідчення, термін дії	№UA/18462/01/01, діє до 30.11.2025
Розмір серії	17,580 тис. уп
Дата виробництва	03.02.2025
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	01.2027
Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №1 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів, Дільниця №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої дільниці	Україна, м. Київ, вул. Саксаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського 139, Відділ контролю якості
Ліцензія на виробництво	АЕ №295498
Свідоцтво про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до РП №UA/18462/01/01, текст маркування до РП №UA/18462/01/01 наказ МОЗ (від 30.11.2020 №2759) (Результати аналізу наведені в Додатку І)

Дозволено до реалізації

«Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування та 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 досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та встановлено відповідність GMP»

Уповноважена особа з якості

17.02.2025

Марина ГАЛІЧЕНКО