

Сертифікат якості № 040000114390

Піколакс®, таблетки 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці

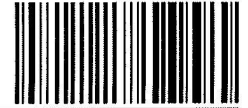
1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ НАТРІЮ ПІКОСУЛЬФАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 7,5 МГ

Номер серії:	130324	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	162.493 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/11778/01/02
Дата виробництва:	03.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/11778/01/02, зміни від 18.05.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого або майже білого кольору плоскоциліндричні з рискою і фаскою	Відповідає
Ідентифікація		
натрію пікосульфат	Ультрафіолетовий спектр випробовуваного розчину, приготованого у розділі "Кількісне визначення", в області від 245 нм до 350 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (263 ± 2) нм	263 нм
Середня маса	0,18 г ± 5 %	0,181 г
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішка В	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
домішка С	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішка D	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
домішка Е	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МКВ)
неспецифікована домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,5 %	0,0 % (<МКВ)
Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв	96 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	



Ох.з.к. 1725
біл 260424



мікроорганізмів (ТАМС) *

*

Загальне число дріжджових та

Критерій прийнятності 100 КУО/г

пліснявих грибів (ТУМС) *

*

Escherichia coli *

Відсутність в 1 г

*

Кількісне визначення

натрію пікосульфат

Від 7,13 мг до 7,88 мг у перерахуванні на
середню масу однієї таблетки

7,48 мг/таб

Упаковка

Має відповідати вимогам

Відповідає

Маркування

Має відповідати вимогам

Відповідає

Термін придатності:

4 роки

До 03.2028

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

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній ділянці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Кравченко С.М.



16.04.2024

Виробнича ділянка:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; UP/1-530-10/21-03/13 від 28.10.2021; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.07.2019





Сертифікат якості № 040000117409

Піколакс®, таблетки 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ НАТРІЮ ПІКОСУЛЬФАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 7,5 МГ

Номер серії:	290824	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	244.512 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/11778/01/02
Дата виробництва:	08.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/11778/01/02, зміни від 18.05.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого або майже білого кольору плоскоциліндричні з рискою і фаскою	Відповідає
Ідентифікація		
натрію пікосульфат	Ультрафіолетовий спектр випробовуваного розчину, приготованого у розділі "Кількісне визначення", в області від 245 нм до 350 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (263 ± 2) нм	263 нм
Середня маса	0,18 г ± 5 %	0,181 г
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка В	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<MB)
домішка С	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка D	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка Е	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
неспецифікована домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<MB)
сума домішок	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,5 %	0,0 % (<MB)
Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв	102 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	





мікроорганізмів (ТАМС) *

Загальне число дріжджових та

пліснявих грибів (ТУМС) *

Escherichia coli *

Кількісне визначення

натрію пікосульфат

Критерій прийнятності 100 КУО/г

Відсутність в 1 г

Від 7,13 мг до 7,88 мг у перерахуванні на
середню масу однієї таблетки

7,43 мг/таб

Упаковка

Має відповідати вимогам

Відповідає

Маркування

Має відповідати вимогам

Відповідає

Термін придатності:

4 роки

До 08.2028

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

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСТАВП

Яременко В.В.



06.09.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; UP/I-530-10/21-03/13 від 28.10.2021

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019





Сертифікат якості № 040000118712

Піколакс®, таблетки 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ НАТРІЮ ПІКОСУЛЬФАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 7,5 МГ

Номер серії:	311124	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	243.589 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/11778/01/02
Дата виробництва:	11.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/11778/01/02, зміни від 18.05.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого або майже білого кольору плоскоциліндричні з рискою і фаскою	Відповідає
Ідентифікація		
натрію пікосульфат	Ультрафіолетовий спектр випробовуваного розчину, приготованого у розділі "Кількісне визначення", в області від 245 нм до 350 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (263 ± 2) нм	263 нм
Середня маса	0,18 г ± 5 %	0,178 г
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка В	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<MB)
домішка С	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка D	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка Е	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
неспецифікована домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,5 %	0,0 % (<МКВ)
Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв	100 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	

Вх.ан. 10320
13.01.25



мікроорганізмів (ТАМС) *		*
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення натрію пікосульфат	Від 7,13 мг до 7,88 мг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	7,49 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає

Термін придатності: 4 роки До 11.2028

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

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

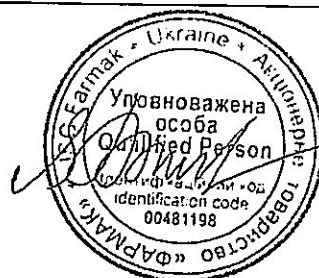
Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



02.12.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №045/2022/GMP від 25.08.2022; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Сертифікат якості № 040000119223

Піколакс®, таблетки 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ НАТРІЮ ПІКОСУЛЬФАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 7,5 МГ

Номер серії:	341224	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	195.696 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/11778/01/02
Дата виробництва:	12.2024	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/11778/01/02, зміни від 18.05.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого або майже білого кольору	
Ідентифікація	плоскоциліндричні з рискою і фаскою	Відповідає
натрію пікосульфат	Ультрафіолетовий спектр випробовуваного розчину, приготованого у розділі "Кількісне визначення", в області від 245 нм до 350 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (263 ± 2) нм	263 нм
Середня маса	0,18 г ± 5 %	0,180 г
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішка В	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МВ)
домішка С	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішка D	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
домішка Е	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<МВ)
неспецифікована домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МВ)
сума домішок	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,5 %	0,0 % (<МВ)
Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв	101 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	



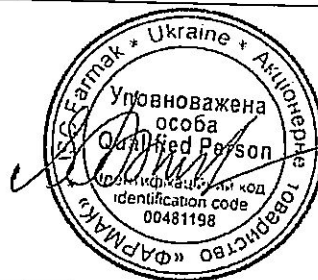
мікроорганізмів (ТАМС) *		*
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
натрію пікосульфат	Від 7,13 мг до 7,88 мг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	7,35 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	4 роки	До 12.2028
Умови зберігання: Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.		
Коментарі:		
*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД		
Заява про сертифікацію:		

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



16.12.2024

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;

Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019



Сертифікат якості № 040000120598

Піколакс®, таблетки 7,5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці

1 ТАБЛЕТКА МІСТИТЬ НАТРІЮ ПІКОСУЛЬФАТУ У ПЕРЕРАХУВАННІ НА 100% БЕЗВОДНУ РЕЧОВИНУ 7,5 МГ

Номер серії:	60325	Країна отримувач:	Україна
Кількість продукції:	135.233 Тис.упак.	№ Реєстр. посвідчення:	UA/11778/01/02
Дата виробництва:	03.2025	Термін дії реєстр. посвідчення:	необмежений
Аналіз виконаний по:	МКЯ ЛЗ до РП №UA/11778/01/02, зміни від 18.05.2023 р.		

Найменування показників	Вимоги АНД(специфікації)	Результати випробувань
Опис	Таблетки білого або майже білого кольору плоскоциліндричні з рискою і фаскою	Відповідає
Ідентифікація		
натрію пікосульфат	Ультрафіолетовий спектр випробовуваного розчину, приготованого у розділі "Кількісне визначення", в області від 245 нм до 350 нм повинен мати максимум поглинання за довжини хвилі (263 ± 2) нм	263 нм
Середня маса	$0,18 \text{ г} \pm 5 \%$	0,178 г
Супровідні домішки		
домішка А	Не більше 0,5 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка В	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<MB)
домішка С	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка D	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
домішка E	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,5 %	0,0 % (<MB)
неспецифікована домішка	Не більше 0,2 % (На момент випуску). Не більше 0,2 %	0,0 % (<МКВ)
сума домішок	Не більше 1,0 % (На момент випуску). Не більше 2,5 %	0,0 % (<МКВ)
Розчинення	Не менше 80 % (Q) за 30 хв	100 %
Однорідність дозованих одиниць	Має витримувати вимоги	Відповідає
Мікробіологічна чистота		
Загальне число аеробних	Критерій прийнятності 1000 КУО/г	



мікроорганізмів (ТАМС) *		*
Загальне число дріжджових та пліснявих грибів (ТУМС) *	Критерій прийнятності 100 КУО/г	*
Escherichia coli *	Відсутність в 1 г	*
Кількісне визначення		
натрію пікосульфат	Від 7,13 мг до 7,88 мг у перерахуванні на середню масу однієї таблетки	7,55 мг/таб
Упаковка	Має відповідати вимогам	Відповідає
Маркування	Має відповідати вимогам	Відповідає
Термін придатності:	4 роки	До 03.2029

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

Коментарі:

*На підставі періодичного контролю. Проте ми підтверджуємо відповідність даної серії вимогам НД

Заява про сертифікацію:

Цим я засвідчую, що вищевказана інформація є достовірною і точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи упаковку/маркування) та проведений контроль її якості на нижчевказаній дільниці в повній відповідності до вимог GMP, встановлених місцевим регуляторним органом, а також у відповідності із специфікаціями, які знаходяться у реєстраційному досьє/торгової ліцензії. Протоколи виробництва, пакування та аналізів були перевірені та встановлена відповідність GMP.

Дозволено до реалізації / до відвантаження

Уповноважена особа – Провідний інженер ВСтаВП

Яременко В.В.



21.03.2025

Виробнича дільниця:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Ліцензія на виробництво АЕ № 637430 від 07.04.2015;
Сертифікат GMP №126/2024/GMP від 29.11.2024; GMP_UZ-08:2023 від 30.11.2023; GMP/EAEU/KZ/81-01-24 від 15.12.2023; 530-10/24-06/02 від 02.09.2024

Контроль якості та видача дозволу на реалізацію:

УКРАЇНА, 04080 м. Київ-80, вул. Кирилівська, 74; Свідоцтво про атестацію № 390 від 22.01.2019

Вх.ан. № 208 від 25-03-2025