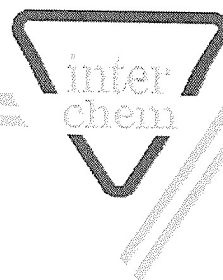


ТДВ «ІНТЕРХІМ»



Україна, 65080, Одеська обл., м. Одеса, Люстдорфська дорога, буд. 86
 тел. +380 (48) 777-29-50. E-mail: info@interchem.com.ua

Сертифікат якості № 2686 від 20.01.2025 року

Назва лікарського засобу МЕБІКАР ІС
 Лікарська форма, дозування таблетки по 0,5 г
 Реєстраційне посвідчення UA/8823/01/02 зі термін дії безстроково
 змінами
 Ліцензія Виробництво лікарських засобів серія АЕ №295499 від
 20.02.15 р., 65080, Одеська область, м. Одеса, Люстдорфська
 дорога, буд.86
 Місце провадження діяльності 65025, м. Одеса, 21-й км Старокиївської дороги, 40-А
 Сертифікат GMP 024/2023/GMP діє до 23.12.2025 р.
 Номер серії 26861224
 Розмір серії 17 906 паков №20
 Дата виробництва 28.12.24 р.
 Аналіз проведено згідно з МКЯ зі змінами № 1-5 до р/п UA/8823/01/02

Найменування показників	Вимоги МКЯ	Результати випробовувань
1	2	3
Опис	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми, з фаскою. На одній поверхні таблетки нанесений товарний знак підприємства, на другій поверхні таблетки – риска.	Таблетки білого кольору, плоскоциліндричної форми, з фаскою. На одній поверхні таблетки нанесений товарний знак підприємства, на другій поверхні таблетки – риска
Ідентифікація	А. На хроматограмі випробовуваного розчину має бути основна пляма на рівні основної плями на хроматограмі розчину порівняння, відповідна їй за розміром і забарвленням. Допускається пляма на лінії старту.	Відповідає
	В. Реакція на гетероциклічний азот.	Позитивна
Середня маса	Від 0,5225 г до 0,5775 г	0,5500 г
Однорідність дозованих одиниць *	Вимоги ОДО вважаються виконаними, якщо приймальне число (AV) для перших 10 одиниць менше або дорівнює L1 (15,0), у відсотках. Якщо приймальне число більше L1, у відсотках, випробуванню піддають наступні 20 одиниць і обчислюють приймальне число. Вимоги ОДО виконуються, якщо кінцеве приймальне число, розраховане із 30 одиниць, менше або дорівнює L1, у відсотках, і жоден індивідуальний вміст у дозованих одиницях не є меншим за $(1 - L2 \times 0,01)M$ і не є більшим за $(1 + L2 \times 0,01)M$. ($L2=25,0$).	

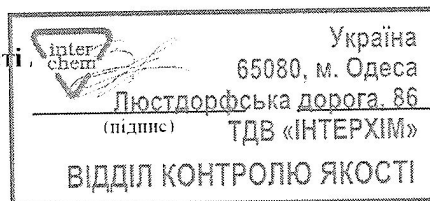
Вх. см. № 0020 від 07.03.25
 Німечка

Розчинення	Критерій прийнятності на рівні S1 повинен бути не менше (Q + 5) % для кожної з 6 одиниць. Якщо одержані результати не відповідають критерію прийнятності на рівні S1, випробування продовжують на рівнях S2 або S3. Q = 75 %. Час розчинення 30 хв.	98,7 %
Кількісне визначення	Вміст $C_8H_{14}N_4O_2$ (темгіколурилу) в таблетці має бути від 0,4750 г до 0,5250 г, у перерахунку на середню масу таблетки.	0,5001 г
Мікробіологічна чистота **	Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС): критерій прийнятності - 10^3 КУО/г.	_____
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів (ТУМС): критерій прийнятності - 10^2 КУО/г.	_____
	Відсутність Escherichia coli в 1 г препарату.	_____
Пакування	По 10 таблеток у блістері; по 2 блістери в пачці	Відповідає
Маркування	Згідно з текстом маркування до р/п зі змінами	Відповідає
Термін придатності	4 роки	До 01.2029
* - Контроль даного тесту проводять для кожної п'ятої серії готового препарату у зв'язку з тим, що цей тест контролюють в нефасованих таблетках кожної серії препарату. ** - Контроль даного тесту проводять для кожної п'ятої серії готового препарату у зв'язку з відповідністю виробництва ГЛЗ вимогам НВП (GMP).		

Висновок: МЕБІКАР ІС, таблетки по 0,5 г №20 (10*2) у блістерах у пачці серії 26861224
відповідає вимогам МКЯ зі змінами № 1-5 до р/п UA/8823/01/02

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було вироблено (включаючи пакування і маркування) та проведено контроль її якості на вищезазначеній дільниці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими регуляторним органом України, а також відповідно до специфікацій, що містяться у реєстраційному досьє. Протоколи виробництва, пакування та аналізів було переглянуто та встановлено відповідність GMP.

Заступник генерального директора з якості
Уповноважена особа



Гіхер З.О.
(ПІБ)