



Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 136972

Корвазан®

Серія	0082212
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг, по 10 таблеток у блистері, 3 блистери в пачці 1 таблетка містить: карведилолу, у перерахуванні на 100 % речовину 12,5 мг
Назва та телефон виробника	АТ «Київмедпрепарат», т/ф. (044) 490-75-22
Назва країни/ країні призначення для серії	Україна
Ресстраційне посвідчення, термін дії	№UA/1371/01/02, діє безстроково
Розмір серії	36,595 тис. уп
Дата виробництва	19.07.2023
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	06.2025
Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.
Виробнича ділянка	Ділянка №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої ділянки	Україна, м. Київ, вул. Сакаганського, 139
Адреса та місце проведення контролю якості	Україна, 01032, м. Київ, вул. Сакаганського 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 ресстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186). (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 ділянці у повній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також відповідно до специфікації, що містяться у ресстраційному довідку. Протоколи виробництва, пакування та аналізу було переглянуто та схвалено відповідно до вимог GMP»

Уповноважена особа з якості

22.09.2023



Марія ГО



Корвазан®

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг,
по 10 таблеток у блістері, 3 блістери в пачці

1 таблетка містить: карведилолу, у перерахуванні на 100 % речовину 12,5 мг

Серія 0082212
Кіл-ть в серії 36,595 тис. уп
Дата виробництва 19.07.2023
Дата видачі 22.09.2023

Аналіз виконано у відповідності з

МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки округлої форми, вкриті плівковою оболонкою рожевого кольору, з двоопуклою поверхнею, з двома перпендикулярно-пересіченими рисками з однієї сторони таблетки.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
		В. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
3	Супровідні домішки, %	Домішка А - не більше 0,2 %.	Відповідає	Відповідає
		Домішка С - не більше 0,02 %.	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша домішка – не більше 0,1 %.	Відповідає	Відповідає
		Сума всіх домішок – не більше 0,5 %.	Відповідає	Відповідає
4	Розчинення, %	Препарат має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.3 при регламентованому ступені розчинення карведилолу (Q) 75 % від вмісту, зазначеного в розділі "Склад на одну таблетку".	Відповідає	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць	Препарат має витримувати вимоги, зазначені в ДФУ, 2.9.40	Відповідає	Відповідає
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г.	Відповідає	Відповідає
7	Кількість вмісту, мг	Вміст карведилолу в одній таблетці має бути від 11,9 мг до 13,1 мг.	12,3	Відповідає
8	Маркування	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає



Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 136815

Корвазан®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
9	Упаковка	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає

Термін придатності: 2.00 років

Умови зберігання:

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Придатний до: 30.06.2025

Висновки:

Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до ресетраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186).

Начальник ВКЯ

Юлія Чиколовець
22.09.2023



Юлія ЧИКОЛОВЕЦЬ

Вх. акт №0942 від 04.01.24





Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 186884

Корвазан®

Серія	0107540
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг, по 10 таблеток у блістері, 3 блістери в пачці 1 таблетка містить: карведилолу, у перерахуванні на 100 % речовину 12,5 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/1371/01/02, діє безстроково
Розмір серії	38,719 тис. уп
Дата виробництва	11.11.2024
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	10.2026
Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Виробнича дільниця	Дільниця №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 реєстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186). (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

19.12.2024

Марина ГАЛІЧЕНКО

Вх. ак. № 0228 Вій 12.03.25

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг,
по 10 таблеток у блістері, 3 блістери в пачці

1 таблетка містить: карведилолу, у перерахуванні на 100 % речовину 12,5 мг

Серія 0107540
Кіл-ть в серії 38,719 тис. уп
Дата виробництва 11.11.2024
Дата видачі 19.12.2024

Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки округлої форми, вкриті плівковою оболонкою рожевого кольору, з двоопуклою поверхнею, з двома перпендикулярно-пересіченими рисками з однієї сторони таблетки.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
		В. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
3	Супровідні домішки, %	Домішка А - не більше 0,2 %.	Відповідає	Відповідає
		Домішка С - не більше 0,02 %.	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша домішка – не більше 0,1 %.	Відповідає	Відповідає
		Сума всіх домішок – не більше 0,5 %.	Відповідає	Відповідає
4	Розчинення, %	Препарат має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.3 при регламентованому ступені розчинення карведилолу (Q) 75 % від вмісту, зазначеного в розділі "Склад на одну таблетку".	Відповідає	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць	Препарат має витримувати вимоги, зазначені в ДФУ, 2.9.40	Відповідає	Відповідає
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г.	Відповідає	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст карведилолу в одній таблетці має бути від 11,9 мг до 13,1 мг в перерахунку на середню масу таблетки.	12,9	Відповідає
8	Маркування	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає

Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 186742
Корвазан®

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
9	Упаковка	Згідно МКЯ	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 реєстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186).

Начальник ВКЯ



Корвазан®

таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг,
по 10 таблеток у блістері, 3 блістери в пачці

1 таблетка містить: карведилолу, у перерахуванні на 100 % речовину 12,5 мг

Серія 0106548
Кіл-ть в серії 38,284 тис. уп

Дата виробництва 08.11.2024

Дата видачі 29.11.2024

Аналіз виконано у відповідності з МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186).

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
1	Опис	Таблетки округлої форми, вкриті плівковою оболонкою рожевого кольору, з двоопуклою поверхнею, з двома перпендикулярно-пересіченими рисками з однієї сторони таблетки.	Відповідає	Відповідає
2	Ідентифікація	А. УФ-спектр	Відповідає	Відповідає
		В. ВЕРХ	Відповідає	Відповідає
3	Супровідні домішки, %	Домішка А - не більше 0,2 %.	Відповідає	Відповідає
		Домішка С - не більше 0,02 %.	Відповідає	Відповідає
		Будь-яка інша домішка – не більше 0,1 %.	Відповідає	Відповідає
		Сума всіх домішок – не більше 0,5 %.	Відповідає	Відповідає
4	Розчинення, %	Препарат має витримувати вимоги ДФУ, 2.9.3 при регламентованому ступені розчинення карведилолу (Q) 75 % від вмісту, зазначеного в розділі "Склад на одну таблетку".	Відповідає	Відповідає
5	Однорідність дозованих одиниць	Препарат має витримувати вимоги, зазначені в ДФУ, 2.9.40	Відповідає	Відповідає
6	Мікробіологічна чистота	Критерії прийнятності: Загальне число аеробних мікроорганізмів (ТАМС) – 1000 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Критерії прийнятності: Загальне число дріжджових і плісневих грибів (ТУМС) – 100 КУО в 1 г.	Відповідає	Відповідає
		Відсутність Escherichia coli в 1 г.	Відповідає	Відповідає
7	Кількісне визначення, мг	Вміст карведилолу в одній таблетці має бути від 11,9 мг до 13,1 мг в перерахунку на середню масу таблетки.	12,8	Відповідає
8	Маркування	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає

Додаток 1 до Сертифікату якості
Сертифікат аналізу № 184909**Корвазан®**

№	Найменування показника	Вимоги МКЯ/АНД	Результат аналізу	Висновок
9	Упаковка	Згідно МКЯ	Відповідає	Відповідає

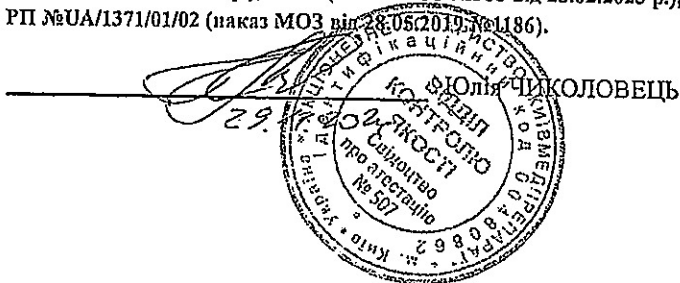
Термін придатності: 2.00 років

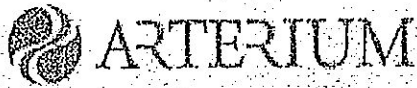
Придатний до: 31.10.2026

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

Висновки: Відповідає вимогам МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186).

Начальник ВКЯ





Акціонерне товариство "Київмедпрепарат"

Сертифікат якості № 184936

Корвазан®

Серія	0106548
Сила дії/ активність, лікарська форма та розмір	таблетки, вкриті плівковою оболонкою, по 12,5 мг, по 10 таблеток у блістері, 3 блістери в пачці 1 таблетка містить: карведилолу, у перерахуванні на 100 % речовину 12,5 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/1371/01/02, діє безстроково
Розмір серії	38,284 тис. уп
Дата виробництва	08.11.2024
Термін придатності	2.00 р.
Придатний до	10.2026
Умови зберігання	В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.
Виробнича ділянка	Ділянка №2 цеху з виробництва твердих форм готових лікарських засобів
Адреса виробничої ділянки	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
Свідчення про атестацію	№507 від 16.02.2022 р.
Сертифікат відповідності GMP	Сертифікат відповідності GMP №030/2023/GMP
Проконтрольовано відповідно до вимог	МКЯ ЛЗ до реєстраційного посвідчення №UA/1371/01/02, зміна №1, №2, зміна (наказ МОЗ №360 від 23.02.2022 р.), зміна (наказ МОЗ №388 від 25.02.2023 р.), текст маркування до РП №UA/1371/01/02 (наказ МОЗ від 28.05.2019 №1186). (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 ділянці 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

29.11.2024

Марина ГАЛІЧЕНКО