



Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

БІПРОЛОЛ

таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці

Номер серії	1641124	Країна	Україна
Кількість в серії	40927 шт	Реєстраційне посвідчення №	UA/3800/01/01
Дата виробництва	30.11.2024	Термін дії реєстраційного посвідчення	необмежений

Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-100-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки круглої форми, світло-жовтого кольору з вкрапленнями, з двоопуклою поверхнею, з рискою	Відповідає
Ідентифікація: - біспролол (A, B) - фумарати - заліза-іон (Fe^{3+})	A. Метод ВЕРХ: відповідно до тесту	Відповідає
	B. УФ-спектр: відповідно до тесту	Відповідає
	C. Утворення осаду з міді (II) сульфатом P	Відповідає
	D. Реакція з калію фероціанідом P; утворюється синій осад	Відповідає
Середня маса	Від 171 мг до 189 мг ($180 \text{ мг} \pm 5 \%$)	179,8 мг
Розчинення	Не менше 85% (Q) за 30 хв	96,3 %
Супровідні домішки: - домішка L - домішка G - домішка A - будь-яка інша одинична домішка - сума домішок	Не більше 0,3 %	< 0,3 %
	Не більше 0,6 %	< 0,6 %
	Не більше 0,3 %	< 0,3 %
	Не більше 0,1 %	< 0,1 %
	Не більше 1,5 %	< 1,5 %
Однорідність дозованих одиниць	Препарат має витримувати випробування. Розрахунок приймального числа проводять методом прямого визначення: $AV \leq L1 (15,0)$	Відповідає
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^3 КУО в 1 г	Відповідає
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	Відповідає
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відповідає
Кількісне визначення - біспрололу фумарат ($C_{40}H_{66}N_2O_{12}$)	Від 4,75 мг до 5,25 мг ($5 \text{ мг} \pm 5 \%$) у перерахунку на середню масу однієї таблетки	5,00 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	5 років	До 11.2029

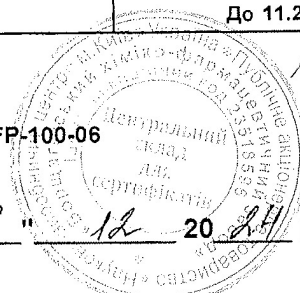
Умови зберігання: В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-100-06

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.

Україна, м. Київ
Публічне акціонерне товариство
«Науково-виробничий центр
«Борщівський хіміко-фармацевтичний завод»

" 19 " 12 2024 р.





ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

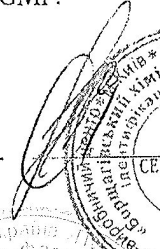
вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна

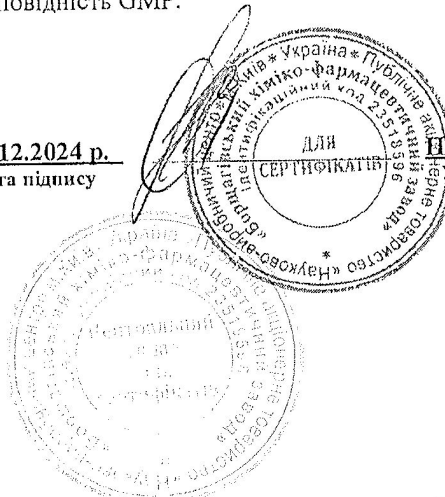
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;

(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Біпролол, таблетки по 5 мг

- | | | |
|----|---|--|
| 1 | Найменування продукції | БІПРОЛОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки по 5 мг |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить 5 мг бісопрололу фумарату (у перерахуванні на 100 % безводну речовину) |
| 4 | Розмір і тип упаковки | по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/3800/01/01 |
| 7 | Номер серії | 1641124 |
| | Розмір серії | 40 908 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 30.11.2024 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 11.2029 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна;
ліцензія ЛВ №598003;
свідомство про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | - |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/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 було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії | <u>19.12.2024 р.</u>
Дата підпису

Наталія АНТОНЕЦЬ
Уповноважена особа |





Україна, 03134, м.Київ, вул.Миру, 17 Тел. (044) 205-03-10, (044) 205-41-10,
(044) 205-03-83, (044) 205-03-14 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ ЯКОСТІ

БІПРОЛОЛ

таблетки по 5 мг, по 10 таблеток у блістері, по 3 блістери у пачці

Номер серії 0530325
Кількість в серії 40587 шт
Дата виробництва 07.03.2025

Країна Україна
Реєстраційне посвідчення № UA/3800/01/01
Термін дії реєстраційного посвідчення необмежений

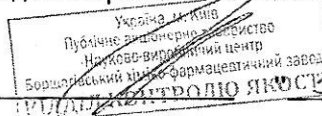
Випробування проведене згідно Методів контролю якості ЛЗ № SFP-100-06

Показники якості	Критерії прийнятності (при випуску)	Результати
Опис	Таблетки круглої форми, світло-жовтого кольору з вкрапленнями, з двоопуклою поверхнею, з рискою	Відповідає
Ідентифікація: - біспролол (А, В) - фумарати - заліза-іон (Fe^{3+})	А. Метод ВЕРХ: відповідно до тесту	Відповідає
	В. УФ-спектр: відповідно до тесту	Відповідає
	С. Утворення осаду з міді (II) сульфатом Р	Відповідає
	Д. Реакція з калію фероціанідом Р; утворюється синій осад	Відповідає
Середня маса	Від 171 мг до 189 мг ($180 \text{ мг} \pm 5 \%$)	179,5 мг
Розчинення	Не менше 85% (Q) за 30 хв	98,8 %
Супровідні домішки: - домішка L - домішка G - домішка A - будь-яка інша одинична домішка - сума домішок	Не більше 0,3 %	< 0,3 %
	Не більше 0,6 %	< 0,6 %
	Не більше 0,3 %	< 0,3 %
	Не більше 0,1 %	< 0,1 %
	Не більше 1,5 %	< 1,5 %
Однорідність дозованих одиниць	Препарат має витримувати випробування. Розрахунок приймального числа проводять методом прямого визначення: $AV \leq L1 (15,0)$	3,7
Мікробіологічна чистота	Загальне число аеробних мікроорганізмів - ТАМС - не більше 10^3 КУО в 1 г	< 50
	Загальне число дріжджових та плісневих грибів - ТУМС - не більше 10^2 КУО в 1 г	< 10
	Відсутність Escherichia coli в 1 г	Відсутні
Кількісне визначення - біспрололу фумарат ($C_{40}H_{66}N_2O_{12}$)	Від 4,75 мг до 5,25 мг ($5 \text{ мг} \pm 5 \%$) у перерахунку на середню масу однієї таблетки	5,10 мг
Упаковка	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Маркування	Повинен відповідати вимогам НД	Відповідає
Термін придатності	5 років	До 03.2030

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

Висновок ВКЯ: Відповідає вимогам Методів контролю якості ЛЗ № SFP-100-06

Начальник ВКЯ: Педешко О.П.



13 x 44 20582
1004 25



ПУБЛІЧНЕ АКЦІОНЕРНЕ ТОВАРИСТВО «НАУКОВО-ВИРОБНИЧИЙ ЦЕНТР
«БОРЩАГІВСЬКИЙ ХІМІКО-ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ ЗАВОД»

вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна
Тел. (+38044) 205-03-10, 205-41-10;
(+38044) 205-03-83 (Уповноважена особа)

СЕРТИФІКАТ СЕРІЇ ДЛЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

Біпролол, таблетки по 5 мг

- | | | |
|----|---|---|
| 1 | Найменування продукції | БІПРОЛОЛ |
| 2 | Лікарська форма | Таблетки по 5 мг |
| 3 | Сила дії/активність | 1 таблетка містить 5 мг бісопрололу фумарату (у перерахуванні на 100 % безводну речовину) |
| 4 | Розмір і тип упаковки | по 10 таблеток у блістері; по 3 блістери у пачці |
| 5 | Країна-виробник | Україна |
| 6 | Номер реєстраційного посвідчення | UA/3800/01/01 |
| 7 | Номер серії | 0530325 |
| | Розмір серії | 40 530 пак. |
| 8 | Дата виробництва | 07.03.2025 |
| 9 | Дата закінчення терміну придатності | до 03.2030 |
| 10 | Назви, адреса та номери ліцензій всіх дільниць з виробництва та контролю якості | вул. Миру, 17, м. Київ, 03134, Україна;
ліцензія АВ №598003;
свідоцтво про атестацію лабораторії ВКЯ №96 |
| 11 | Сертифікати GMP дільниць, вказаних в п.10 | №006/2025/GMP до 15.11.2027 |
| 12 | Результати випробувань | Наведені в сертифікаті якості |
| 13 | Коментарі | - |
| 14 | Заява про сертифікацію | Цим я засвідчую, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Цю серію продукції було виготовлено (включаючи пакування/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 було переглянуто та встановлено відповідність GMP. |
| 15 | Прізвище, підпис і посада особи, яка надала дозвіл на випуск серії | <div>31.03.2025 р.
Дата підпису</div> <div>Наталія АНТОНЕЦЬ
Уповноважена особа</div> |

