



ТОВ НВФ «МІКРОХІМ»

01013, Україна, м. Київ, Голосіївський район, вул. Будіндустрії, буд. 5,
тел./факс (044) 284-60-12, (050) 216-93-92; e-mail: office@microkhim.com.ua

Сертифікат № 12

Найменування продукції: АРМАДИН® ПОНГ,
лікарська форма: таблетки пролонгованої дії по 300 мг

Номер серії: 121123

Розмір серії: 10540 упаковок

Номер реєстраційного посвідчення: UA/12306/01/01 термін дії не обмежений

Дата виробництва: 11.2023 р.

Сила дії/активність: 1 таблетка містить Армадін (2-етил-6-метил-3-гідроксипіридину
сукцинат) 300 мг

Дата закінчення

терміну придатності: 11.2026

Розмір та тип упаковки: По 10 таблеток в блістері. По 3 блістера разом з інструкцією для медичного застосування поміщують в пачку з картону.

СПЕЦИФІКАЦІЯ ДО МКЯЛЗ

№ з/п	Найменування показника	Допустимі норми	Методи контролю	Результати випробувань
1	Опис	Таблетки білого або білого з кремуватим відтінком кольору з двоопуклою гладкою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою, можливо зі специфічним запахом. За зовнішнім виглядом таблетки повинні відповідати вимогам ДФУ	п. 1 МКЯЛЗ та ДФУ Загальні статті на лікарські форми: Таблетки	Таблетки білого кольору з двоопуклою гладкою поверхнею, вкриті плівковою оболонкою, зі специфічним запахом. Відповідає
2	Ідентифікація	УФ-спектр поглинання випробуваного розчину в області від 240 до 340 нм повинен мати максимум поглинання при довжині хвилі (297 ± 2) нм (Армадін). ТШХ: на хроматограмі випробуваного розчину, отриманий при визначенні супутніх домішок (крапка 1), повинна бути основна пляма, відповідна за положенням, формі та інтенсивності основній плямі на хроматограмі стандартного розчину Армадіну (крапка 2) (Армадін)	п. 2.1 МКЯЛЗ та ДФУ 2.2.25 (спектрофотометрично) п. 2.2 МКЯЛЗ та ДФУ 2.2.27 (ТШХ)	Відповідає Відповідає
3	Середня маса таблетки та однорідність маси таблетки	Від 0,4465 г до 0,4935 г $\pm 5\%$ За однорідністю маси таблетки повинні відповідати вимогам ДФУ 2.9.5 Одна домішка – 0,5	п. 3 МКЯЛЗ та ДФУ Загальні статті на лікарські форми: Таблетки п. 3 МКЯЛЗ та ДФУ 2.9.5	0,4698 г $+2,4\% - 1,9\%$
4	Супровідні домішки, % не більше		п. 4 МКЯЛЗ та ДФУ 2.2.27	Менше 0,5%
5	Розчинення	1 година – 10 – 30 % 4 години – 40 – 60 % 10 – годин – не менше 75 %. Відповідність за рівнями L ₁ , L ₂ , L ₃	п. 5 МКЯЛЗ та ДФУ 2.9.3, 2.2.25 (спектрофотометрично)	22% 55% 101% Відповідає за рівнем L ₁
6	Однорідність дозованих одиниць	I – для перших 10 одиниць: приймальне число не перевищує 15,0. II – для 30 одиниць: приймальне число не перевищує 15,0 та результат жодної дозованої одиниці не менше 0,75 M і не більше 1,25 M.	п. 6 МКЯЛЗ та ДФУ 2.9.40	Відповідає
7	Мікробіологічна чистота в 1 г препарату - загальне число веробних мікроорганізмів; - загальне число дріжджових та плесневих грибів - <i>Escherichia coli</i>	10^3 КУО/г 10^2 КУО/г Не допускається	п. 7 МКЯЛЗ та ДФУ 2.6.12, 2.6.13, 5.1.4	30 КУО/г Менше 10 КУО/г Відсутні
9	Кількісне визначення (армадін), в 1 таблетці	Від 0,2850 г/табл. до 0,3550 г/табл. 16	п. 8 МКЯЛЗ та ДФУ 2.2.25 (спектрофотометрично)	0,2985 г/табл.

Коментар: умови зберігання – при температурі не вище 30 °C в орігінальній упаковці, захищеної у недоступному для дітей місці.

Виробнича дільниця: 37500, Україна, Полтавська обл, м. Лубни, вул. Барвінкова, буд. 16, АТ «ЛУБНИФАРМ». Ліцензія на виробництво АВ № 598075 від 21.01.2014 р. Сертифікат GMP № 083/2021/GMP від 28.12.2021 р.

Контроль якості: 37500, Україна, Полтавська обл, м. Лубни, вул. Барвінкова, буд. 16 АТ «ЛУБНИФАРМ». Свідоцтво про легітимність № 312 від 28.09.2016.

Сертифікація серії: 01013, Україна, м. Київ, Голосіївський район, вул. Будіндустрії, буд. 5, ТОВ НВФ «МІКРОХІМ». Ліцензія на виробництво лікарських засобів серія АВ № 598070 від 13.12.2013.

Заява про сертифікацію: Цим я засвідчує, що наведена вище інформація є достовірною та точною. Це серія продукції була виготовлена (включаючи пакування та маркування) та проведено контроль її якості на вище вказаній дільниці у північній відповідності з вимогами GMP, встановленими місцевим регуляторним органом, а також у відповідності зі специфікаціями, що містяться в реєстраційному дозволу та протоколі виробництва, пакування та аналізу, були перевірені та встановлено відповідність GMP.

Висновок: Відповідає вимогам МКЯЛЗ до РДПУ UA/12306/01/01 на АРМАДИН ЛОНГ®, таблетки пролонгованої дії по 300 мг згідно Листа МОЗУ 24-04/7682/23

Дозволено до реалізації

Уповноважена особа з якості

«12» 12 2023 р.

М. В. Островка

Вх. авт 1387 від 02.04.24